(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2001 年1 月25 日 (25.01.2001)

(30) 優先権データ:

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/05888 A1

(S1) 国際特許分類: C08L 59/00, C08J 5/00, C08J 5/00, C08J 5/00, C08K 3/32, 5/16, 5/49, C08L 101/00 (75) 発明者: 出版人 (米国についてのみ): 原科初彦 (HARSHINA, Hatsuhiko) [PI/P]: 〒416-8533 静岡県富(1) 国際出願番号: PCT//P00/04778 おおよび(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 原科初彦 (HASHINA, Hatsuhiko) [PI/P]: 〒416-8533 静岡県富士市宮島973番地 ポリプラスチックス株式会社内 Shizuoka (IP).

(74) 代理人: 弁理士 (株田永生/KUWATA, Mitsuo): 〒 (25) 国際出職の言語: 日本語 530-0047 大阪府大阪市北区西天満6丁目3番19号 フ ヨウビル10階 Osaka (IP).

(26) 国際公開の言語: 日本語 (81) 指定国 (国内): JP, US.

特顯平11/203932 1999年7月16日(16.07.1999) JP 添付公開書類: — 国際調査報告書

(71) 出願人 (米国を除く金での指定国について): ポリプラステックス株式会社 (POLYPLASTICS CO, LTD.)
 2 文字コード及び他の略語については、定期発行される [P)/P]: 〒541-0052 大阪府大阪市中央区安土町2丁目 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: POLYACETAL RESIN COMPOSITION AND PROCESS FOR THE PRODUCTION THEREOF

(54) 発明の名称: ポリアセタール樹脂組成物およびその製造方法

(57) Abstract: A polyacetal resin composition having high flame retardance and stability, which comprises a polyacetal resin, a flame retardant consisting of a phosphorus compound and an aromatic compound capable of promoting the retardation of flame synergistically with the phosphorus compound, and a basic nitrogen compound.

▼ (57) 要約:

WO 01/05888

ポリアセタール樹脂と、リン含有化合物とこのリン含有化合物と協 働して難燃化を促進する芳香族化合物からなる難燃剤と、塩基性窒素 含有化合物とで、難燃性及び安定性の高いポリアセタール樹脂組成物 を構成する。

WO 01/05888 PCT/JP00/04778

un en en

ポリアセタール樹脂組成物およびその製造方法

技術分野

本発明は、難燃性及び成形加工性に優れたポリアセタール樹脂組 成物及びその製造方法、並びに前記樹脂組成物で成形した成形体に 関する。

10 背景技術

5

1.5

20

25

ポリアセタール樹脂は、機械的性質、耐疲労性、耐摩擦・摩耗性、 耐薬品性及び成形性に優れているため、自動車部品、電気・電子機 器部品、その他の精密機械部品、建材・配管部材、生活・化粧用部 品、医用部品などの分野において広く利用されている。しかし、用 途の拡大、多様化に伴い、その品質に対する要求はより高度化して いる。例えば、ポリアセタール樹脂は、酸素指数が小さく、燃焼性 が高いため、難燃化することが極めて困難である。そのため、ポリ アセタール樹脂の用途が大きく制限される。

ポリアセタール樹脂の難燃化について多くの提案がなされている。例えば、特開昭48-43446号公報には、オキシメチレン重合体に、Mn,Ba,Sr,Ca,Mgの硝酸塩を添加した難燃性組成物が開示されている。特公昭55-35421号公報には、ポリオキシメチレンに対して、メラミン、グアナミン、メラム、アンメリド、アンメリン及びそれらの誘導体(メチロール、アルキル又はアリール誘導体)、ジシアンジアミド及びそのメチロール誘導体から選択された少なくとも一種のトリアジン難燃剤を添加した難燃性ポリオキシメチレン組成物が開示されている。この文献には、さらにホスファム、ホスファミド及びリンイミドから選択された少なくとも一種の難燃剤(リン酸源)を添加したポリオキシメチレン組成物

2.0

2.5

も開示されている。特別昭54-85242号公報には、ポリアセタール樹脂と、シアヌール酸メラミンとを含む難燃性樹脂組成物が開示されている。米国特許第3、485、793号明細書には、ポリオキシメチレン樹脂と、アミン、アンモニウムホスフェートおよびアミジンホスフェートから選択された化合物5~30重量%と、必要によりトリアジン化合物からなるホルムアルデヒド捕捉剤1~20重量%とを含む離燃性組成物が開示されている。

特開平9-324105号公報には、ポリオキシメチレン樹脂と、ポリリン酸アンモニウム単独又はポリリン酸アンモニウムとメラミン化合物からなる難燃剤とを含む組成物において、ポリリン酸アンモニウムの体積平均粒子径が30μm以下である樹脂組成物が開示されている。特公昭43-22671号公報には、オキシメチレン重合体と、リン酸ーアンモニウム、リン酸ニアンモニウム及びそれらの混合物とを含む難燃化されたオキシメチレン重合体組成物が開示されている。

しかし、これらの文献に記載の難燃剤を用いても、酸素指数の低いポリアヤタール樹脂を十分に難燃化することができない。

特開昭48-26840号公報には、中性又は塩基性に調整された微細な赤リン5~15重量%、及び1~40重量%のガラス繊維を含むポリオキシメチレンをベースとする自己消火性成形材料が開示されている。特公昭53-31899号公報には、ポリオキシメチレンに対して、赤リンと、トリアジン化合物、グアニジン、シアノグアニジン又はそれらの誘導体(リン酸塩、縮合リン酸塩、メチロール体)との配合物を難燃剤として含む難燃性ポリオキシメチレン組成物が開示されている。特開昭55-84348号公報には、アセタール樹脂に、モリブデン化合物と、赤リン又はリン化合物とを含有させた難燃性アセタール樹脂組成物が開示されている。

しかし、これらの文献に記載されている赤リン系難燃剤を用いて も、ポリアセタール樹脂を高いレベルに難燃化することが困難であ

20

25

る。特に、少量の添加によりポリアセタール樹脂を難燃化できない ので、ポリアセタール樹脂本来の特件が大きく損なわれる。

従って、本発明の目的は、高い難燃性及び安定性が付与されたポリアセタール樹脂組成物及びその製造方法、並びに成形体を提供することにある。

本発明の他の目的は、樹脂本来の特性を損なうことなく、少量の 添加でポリアセタール樹脂を高度に難燃化及び安定化できる樹脂組 成物およびその製造方法、並びに成形体を提供することにある。

本発明のさらに他の目的は、熱安定性(又は成形加工時の溶融安 10 定性)が改善されたポリアセタール樹脂組成物及びその製造方法、 並びに成形体を提供することにある。

発明の開示

本発明者らは、上記の目的を達成するため、ポリアセタール樹脂 の難燃化及び安定化について検討を行なった結果、リン含有化合物 と特定の芳香族化合物とを組み合わせて難燃剤を構成するとともに、 このような難燃剤と塩基性窒素含有化合物とを組み合わせると、少 量の添加であってもポリアセタール樹脂に対して高い難燃性及び安 定性を付与できることを見いだし、本発明を完成した。

すなわち、本発明の樹脂組成物は、ポリアセタール樹脂と、難燃剤と、塩基性窒素含有化合物とを含んでおり、前記難燃剤は、リン含有化合物と、このリン含有化合物と協働して難燃化を促進する芳香族化合物とで構成されている。前記リン含有化合物には、赤リン、(ポリ)リン酸塩、リン酸エステル、有機ホスホン酸塩、有機ホスフィン酸塩などが含まれ、芳香族化合物としては、ホルムアルデヒドに対して反応性の炭化水素環を有する化合物又はその誘導体(フェノール性ヒドロキシル基及び/又はアミノ基を有する化合物又はその誘導体など)が挙げられ、芳香族化合物は芳香環含有樹脂であってもよい。塩基性窒素含有化合物としては、尿素又はその誘導体、

アミジン誘導体、アミノトリアジン又はその誘導体、ピリミジン又はその誘導体、ヒドラジン又はその誘導体、アミド系化合物、ウレタン系化合物などが使用できる。前記樹脂組成物は、さらに、ドリッピング防止剤、酸化防止剤、充填剤、無機系難燃剤、リン酸誘導体の生成を抑制するための抑制剤、耐衝撃性改良剤などを含有していてもよい。

本発明は、ポリアセタール樹脂、前記難燃剤及び塩基性窒素含有 化合物を混合して難燃性ポリアセタール樹脂組成物を製造する方法、 前記ポリアセタール樹脂組成物で形成された成形体も包含する。

10

発明を実施するための最良の形態

[ポリアセタール樹脂]

ポリアセタール樹脂とは、オキシメチレン基(-CH₂O-)を主 たる構成単位とする高分子化合物であり、ポリアセタールホモポリ 1.5 マー又はポリオキシメチレン(例えば、米国デュポン社製、商品名 「デルリン」、旭化成工業(株)製、商品名「テナック4010」な ど)、オキシメチレン単位とコチノマー単位とを含有するポリアセタ ールコポリマー (例えば、ポリプラスチックス (株) 製、商品名「ジー ュラコン」など)が含まれる。コポリマーにおいて、コモノマー単 位には、炭素数2~6程度(好ましくは炭素数2~4程度)のオキ シアルキレン単位 (例えば、オキシエチレン基 (- C H, C H, O -)、 オキシプロピレン基、オキシテトラメチレン基など)が含まれる。 コモノマー単位の含有量は、少量、例えば、ポリアセタール樹脂全 体に対して、0、01~20 F ル%、好ましくは0、03~10 E ν (例えば、0.05~5モル%)、さらに好ましくは0.1~5 25 モル%程度の範囲から選択できる。

ポリアセタールコポリマーは、二成分で構成されたコポリマー、 三成分で構成されたターポリマーなどであってもよい。ポリアセタ ールコポリマーは、ランダムコポリマーの他、ブロックコポリマー (例えば、特公平2-24307号公報、旭化成工業(株)製、商品名「テナックLA」「テナックLM」など)、グラフトコポリマーなどであってもよい。また、ポリアセタール樹脂は、線状のみならず分岐構造であってもよく、架橋構造を有していてもよい。さらに、ポリアセタール樹脂の末端は、例えば、酢酸、プロピオン酸などのカルポン酸又はそれらの無水物とのエステル化、イソシアネート化合物とのウレタン化、エーテル化などにより安定化してもよい。ポリアセタールの重合度、分岐度や架橋度も特に制限はなく、溶融成形可能であればよい。ポリアセタール樹脂の分子量は特に制限されず、例えば、重量平均分子量5,0000~500,000、好まし

くは10.000~400.000程度である。

前記ポリアヤタール樹脂は、例えば、ホルムアルデヒド、パラホ ルムアルデヒド、アセトアルデヒドなどのアルデヒド類、トリオキ サン、エチレンオキサイド、プロビレンオキサイド、ブチレンオキ サイド、スチレンオキサイド、シクロヘキセンオキサイド、1,3 ージオキソラン、ジエチレングリコールホルマール、1,4ープタ ンジオールホルマールなどの環状エーテルや環状ホルマールを重合 することにより製造できる。さらには、共重合成分として、アルキ ル又はアリールグリシジルエーテル(例えば、メチルグリシジルエ ーテル、エチルグリシジルエーテル、フェニルグリシジルエーテル、 20 ナフチルグリシジルエーテルなど)、アルキレン又はポリオキシアル キレングリコールジグリシジルエーテル(例えば、エチレングリコ ールジグリシジルエーテル、トリエチレングリコールジグリシジル エーテル、ブタンジオールジグリシジルエーテルなど)、アルキル又 はアリールグリシジルアルコール、環状エステル(例えば、βープ ロピオラクトンなど)及びビニル化合物(例えば、スチレン、ビニ ルエーテルなど)を使用することもできる。

「難燃剤]

10

本発明の第一の特色は、難燃剤をリン含有化合物と特定の芳香族

化合物とで構成し、ポリアセタール樹脂に添加することにより、高 度に難燃化又は自己消火性とすることにある。このような難燃剤を 用いると、少量の添加により高い難燃性又は自己消化性をポリアセ タール樹脂に付与できるので、ポリアセタール樹脂の特性を損なう ことがない。

[リン含有化合物]

10

リン含有化合物としては、有機リン化合物(モノマー型有機リン 化合物、ポリマー型有機リン化合物など)、無機リン化合物などが挙 げられる。これらのリン含有化合物は単独で又は二種以上組み合わ せて使用できる。

前記有機リン化合物のうちモノマー型有機リン化合物には、リン 酸エステル、亜リン酸エステル、ホスフィン(トリフェニルホスフ ィン、トリクレジルホスフィンなど)、ホスフィンオキシド(トリフ ェニルホスフィンオキシド、トリクレジルホスフィンオキシドなど) などが含まれる。リン酸エステルとしては、脂肪族リン酸エステル [リン酸トリエチル、リン酸トリプチル、リン酸ペンタエリスリト ール(例えば、Great Lakes Chemical 社製の「Great Lakes NH-1197」 など)、リン酸トリイソブチルなどのリン酸トリC1-10アルキルエス テル:リン酸ジエチル、リン酸ジブチル、リン酸ジ(2-エチルへ キシル)などのリン酸ジC₁₋₁₀アルキルエステル;リン酸モノC₁₋ 2.0 10 アルキルエステルなど]、芳香族リン酸エステル[リン酸トリフ ェニル、リン酸トリクレジル、リン酸トリキシリルなどのリン酸ト リC6-20 アリールエステルなど]、脂肪族-芳香族リン酸エステル (リン酸メチルジフェニル、リン酸フェニルジエチルなど) などが 挙げられる。 2.5

亜リン酸エステルとしては、前記リン酸エステルに対応して、例えば、芳香族亜リン酸エステル(亜リン酸トリ C_{6-20} アリールエステルなど)、脂肪族亜リン酸エステル(亜リン酸トリ C_{1-10} アルキルエステル;亜リン酸ジ C_{1-10} アルキルエステル;亜リン酸モノ C_{1-10}

1.5

20

25

10 アルキルエステルなど)、脂肪族一脂肪族亜リン酸エステル [アルキルホスホン酸アルキルエステル (例えば、Albright & Wilson 社製の「ANTIBLAZE 1045」) など] 脂肪族-芳香族亜リン酸エステル (アルキルホスホン酸アリールエステルなど) などが含まれる。

5 また、モノマー型有機リン化合物には、アルキル基及び/又はア リール基が置換していてもよい次亜リン酸エステル(例えば、9, 10-ジヒドロ-9-オキサー10-ホスファフェナントレン-1 0-オキサイドなど)、ホスホノカルボン酸エステル、含窒素リン酸 エステル (例えば、四国化成工業(株) 製のリン酸エステルアミド

前記モノマー型有機リン化合物としては、酸性脂肪族リン酸エステル (例えば、ペンタエリスリトールジホスフェートなど) のアンモニウム塩、アミン含有化合物塩 (例えば、グアニジン塩、メラミン塩、メラム塩、メレム塩、メロン塩など) なども含まれる。

前記ポリマー型有機リン化合物としては、前記モノマー型有機リン化合物の縮合物を用いることができる。前記縮合物は、下記式(1)で表される繰り返し単位を有していてもよい。

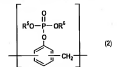
(式中、 $R^1 \sim R^4$ は置換基を有していてもよいアリール基を、2は 二価の芳香族基を示す。mは $1 \sim 5$ の整数を示す)

式 (1) において、 $R^1 \sim R^4$ で示されるアリール基としては、フェニル、ナフチル基などの C_{6-20} アリール基が挙げられ、アリール基の置検基としては、メチル基、エチル基などのアルキル基が挙げられる。また、二価の芳香族基としては、アリーレン基(例えば、フェニレン、ナフチレン基などの C_{6-20} アリーレン基など)、ピフェニレン基、ピスフェノール残基、ピスフェノールー A 残基、ピスフェノール B 基、ピスフェノール B 基、ピスフェノール B 基、ピスフェノール B 基、ピスフェノール B 基、ピスフェノール B 基 の B などの B などの

ェノール-S残基など)が挙げられる。

上記式(1)で表される縮合物としては、例えば、レゾルシノー ルホスフェート類 [レゾルシノールビス(ジフェニルホスフェート)、 レゾルシノールビス (ジクレジルホスフェート)、レゾルシノールビ ス(ジキシレニルホスフェート)など]、ハイドロキノンホスフェー 5 ト類[ハイドロキノンビス(ジフェニルホスフェート)、ハイドロキ ノンビス (ジクレジルホスフェート)、ハイドロキノンビス (ジキシ レニルホスフェート) など]、ビフェノールホスフェート類 [ビフェ ノールビス (ジフェニルホスフェート)、ピフェノールビス (ジクレ ジルホスフェート)、ビフェノールビス(ジキシレニルホスフェート) . 10 など]、ビスフェノールホスフェート類[ビスフェノールーAビス(ジ フェニルホスフェート)、ビスフェノールーAビス(ジクレジルホス フェート). ビスフェノール-Aピス (ジキシレニルホスフェート) などのビスフェノールAホスフェート類:ビスフェノールーSビス (ジフェニルホスフェート)、ビスフェノール-Sビス(ジクレジル 15 ホスフェート)、ビスフェノール-Sビス(ジキシレニルホスフェー ト) などのビスフェノールーSホスフェート類など] などが挙げら れる.

また、前記ポリマー型有機リン化合物は、ヒドロキシル基を有するポリマー (フェノール樹脂など) のリン酸エステル、例えば、下記式(2) で表される構造単位を有するポリマーであってもよい。



25

20

(式中、 R^5 及び R^6 は置換基を有していてもよいアリール基を示す)

前記アリール基としては、C₆₋₂₀アリール基(特にフェニル基)

2.0

2.5

q

が挙げられ、置換アリール基としては、メチルフェニル基、ジメチ ルフェニル基などの C₁₋₄ アルキル置換フェニル基などが挙げられ る。

さらに、前記ポリマー型有機リン化合物には、ポリホスフィニコ カルボン酸エステル、ポリホスホン酸アミド、ホスファゼン化合物 (例えば、フェノキシホスファゼンオリゴマーなど) も含まれる。 ポリホスホン酸アミドとしては、例えば、下記式 (3) で表される 構造単位を有するポリマーが例示できる。

 $\begin{bmatrix}
O & R^9 & R^{10} \\
|| & | & | \\
P - N - R^8 - N - | \\
| & R^7
\end{bmatrix} (3)$

(式中、 \mathbf{R}^7 はアルキル基、シクロアルキル基、アリール基、アラルキル基を示し、 \mathbf{R}^8 はアルキレン基、アリーレン基、又はアラルキレン基を示す。 \mathbf{R}^9 及び \mathbf{R}^{10} は、同一又は異なって、水素原子、アルキル基、又はアリール基を示す。また、 \mathbf{R}^9 及び \mathbf{R}^{10} は、結合して環を形成してもよい)

前記無機リン化合物としては、例えば、赤リン、リン酸塩などが含まれる。リン酸には、オルトリン酸、亜リン酸、ポリリン酸、ピロリン酸など)、ポリ亜リン酸(メタ亜リン酸、ピロリン酸など)などが含まれる。塩としては、アルカリ金属塩(リチウム塩、ナトリウム塩、カリウム塩など)、アルカリ土類金属塩(マグネシウム塩、カルシウム塩など)、周期表3B族金属の塩(アルミニウム塩など)、アンモニウム塩などが例示できる。また、前記塩には、アミン塩、例えば、グアニジン塩又はトリアジン系化合物の塩(例えば、メラミン塩、メラム塩、メレム塩、メロン塩など)なども含まれる。

なお、有機リン化合物及び無機リン化合物には、有機リン酸又は 無機リン酸と、金属との塩(例えば、Ca, Mg, Zn, Ba, A

1塩など) 又はアミン含有化合物との塩(例えば、アンモニウム塩、 グアニジン塩、グアナミン塩、メラミン塩、メラム塩、メレム塩、 - メロン塩など) なども含まれる。前記有機リン酸又は無機リン酸と しては、アルキル其及び/又はアリール基が置換していてもよい亜 リン酸(例えば、メチルホスホン酸などのアルキルホスホン酸:フ ェニルホスホン酸、10-ヒドロキシ-9.10-ジヒドロ-9-オキサー10-ホスファフェナントレン-10-オキサイドなどの アリールホスホン酸:1-ヒドロキシエチリデン-1.1'-ジホ スホン酸、ニトリロトリス (メチレン) ホスホン酸など)、次亜リン 酸(例えば、メチルエチルホスフィン酸、ジエチルホスフィン酸、 10 エチルブチルホスフィン酸、ジブチルホスフィン酸、エタン-1, 2 - ジ (メチルホスフィン酸) などのジアルキルホスフィン酸、メ チルフェニルホスフィン酸などのアルキルアリールホスフィン酸、 1-ヒドロキシジヒドロホスホニルオキシド、1-ヒドロキシホス ホランオキシドなど)、ホスホノカルボン酸(例えば、ホスホノ酢酸、 15 3-ホスホノプロピオン酸など)、ホスフィニコカルボン酸[例えば、 3-メチルホスフィニコプロピオン酸(2-カルボキシエチルメチ ルホスフィン酸)、3-フェニルホスフィニコプロピオン酸など]、 含窒素リン酸などの酸又はそれらのエステルなどが例示できる。例 20 えば、有機リン化合物の金属塩及びアミン含有化合物塩の調製には、 特開昭 5 1 - 6 3 8 4 8 号公報, 特開昭 5 5 - 5 9 7 9 号公報, 特 開昭 5 5 - 1 2 4 7 9 2 号公報、特開昭 1 0 4 9 4 9 号公報、特開 昭63-22866号公報、特開平1-226891号公報、特開 平4-234893号公報、特開平8-73720号公報、特開平

好ましいリン酸塩は、(ポリ)リン酸の塩、特にポリリン酸アンモニウム、ポリリン酸とメラミン及びメラミン縮合物から選択された少なくとも一種との塩(ポリリン酸メラミン・ポリリン酸メラム、ポリリン酸メレム、ポリリン酸メラミン・メラム・メレム複塩など);

11-140228号公報などを参照できる。

1.0

20

ポリリン酸アミド(アミノ基含有トリアジン類又はグアニジン類で 変性されたポリリン酸アンモニウムなど)である。

好ましいリン含有化合物としては、リン酸エステル(脂肪族リン 酸エステル、芳香族リン酸エステルなど)、有機ホスホン酸塩(有機 ホスホン酸金属塩など)、有機ホスフィン酸塩(有機ホスフィン酸金 屋塩など)、無機リン化合物(ポリリン酸アンモニウムなどの(ポリ) リン酸塩、赤リンなど)など、特に赤リン及びポリリン酸アンモニ ウムが挙げられる。

赤リンは、難燃効果が高く、少量で効果が得られるため、樹脂の 特性(例えば、機械的特性や電気的特性)を損うことなく難燃化で きる。赤リンとしては、涌営、安定化処理を施した安定化赤リンが 好ましく用いられる。特に、赤リンの粉砕を行わず、赤リン表面に 水や酸素との反応性が高い粉砕面を形成させずに微粒子化した赤リ ン、さらには赤リンの表面が、樹脂(例えば、熱硬化性樹脂、熱可 15 塑性樹脂)、金属、金属化合物(例えば、金属水酸化物、金属酸化物 など) などにより単独で又は2種以上組み合わせて被覆された赤リ ンが好ましい。

数硬化性樹脂としては、フェノール樹脂、メラミン系樹脂、尿素 系樹脂. アルキッド樹脂、不飽和ポリエステル樹脂、エポキシ樹脂、 シリコーン系樹脂などが挙げられ、熱可塑性樹脂としては、ポリエ ステル系樹脂、ポリアミド系樹脂、アクリル系樹脂、オレフィン系 樹脂などが挙げられる。金属水酸化物としては、水酸化アルミニウ ム、水酸化マグネシウム、水酸化カルシウム、水酸化亜鉛、水酸化 チタンなどが挙げられ、金属酸化物としては、酸化アルミニウム、 酸化マグネシウム、酸化亜鉛、酸化チタン、酸化ジルコニウム、酸

2.5 化銅、酸化鉄、酸化モリブデン、酸化タングステン、酸化マンガン、 酸化スズなどが挙げられる。

さらに、赤リンの表面を金属で被覆し安定化する方法としては、 無電解メッキ法により、金属(鉄、ニッケル、銅、アルミニウム、

亜鉛、マンガン、スズ、チタン、ジルコニウムなど)又はこれらの 合金で被覆する方法が挙げられる。その他の赤リン表面の被覆方法 として、金属塩(アルミニウム、マグネシウム、亜鉛、チタン、銅、 銀、鉄、ニッケルなどの塩)の溶液で赤リンを処理し、赤リンの表 5 面に金属リン化合物を形成させて安定化する方法も含まれる。

特に、赤リン表面に破砕面を形成させないで赤リンを微粒子化する方法を用い、金属成分(金属水酸化物や金属酸化物)の皮膜と樹脂の皮膜とを組み合わせて複数層で被覆処理、特に金属成分の皮膜で被覆した上に樹脂皮膜で多重に被覆処理した赤リンが好ましい。

10 これらの安定化赤リンは、耐熱安定性、耐加水分解性に優れており、 水分の存在下や高温下での分解反応によりホスフィンの生成が著し く少なく、本発明の樹脂組成物を製造する際、および成形品を製造 する際の安全上の観点から使用が好ましい。

これらの安定化赤リンの調製には、特開20000-169120
15 号公報、特開平9-67467号公報、特開平3-25914号
公報、特開平5-229806号公報、特開平3-259956号
公報、特開平2-209991号公報、特開平1-150309号
公報、特開昭62-21704号公報、特開昭52-125489
号公報、EP296501A1号公報、EP249723A2号公

赤リンとしては、通常、安定化赤リンを粉粒状で使用できる。安定化赤リンの平均粒子径としては、例えば、0.01~100μm、好ましくは0.1~50μm、さらに好ましくは0.1~30μm程度である。また、平均粒子径が、0.01~5μm程度である微粒子状(例えば、微細球状など)の安定化赤リンを使用してもよい。また、安定化赤リンは、エポキシ系化合物、シラン系化合物、チタネート系化合物、クロム系化合物などの表面改質剤によって処理してもよい。

前記安定化赤リンは、単独又は2種以上組み合わせて用いてもよ

2.5

い。例えば、被覆処理の異なる赤リン、粒径の異なる赤リン、赤リン以外の他のリン含有化合物などを任意に組み合わせて使用できる。 前記ポリリン酸アンモニウムとしては、慣用のポリリン酸アンモニウムが使用できる。特に、耐水性が改善されている点で、樹脂被 爾したポリリン酸アンモニウムを用いるのが好ましい。

本発明の樹脂組成物を構成するリン含有化合物は、前記安定化赤 リンと熱可塑性樹脂とで構成しても良い。安定化赤リンを含有する 熱可塑性樹脂(例えば、安定化赤リンと熱可塑性樹脂とを含む安定 化赤リン含有マスターバッチ)で構成してもよい。熱可塑性樹脂を 10 用いることにより、さらに安定化赤リンの取り扱いを改善できると ともに、組成物としたとき、赤リンに起因する安定性の低下を制御 できる。熱可塑性樹脂としては、オレフィン系樹脂、ポリウレタン 系樹脂、ポリアミド系樹脂、ポリアルキレンオキシド系樹脂(ポリ エチレンオキシド、ポリプロピレンオキシド、ポリテトラメチレン オキシドなどの単独又は共重合体、又はそれらの変性体など)、アク 15 リル系樹脂。スチレン系樹脂、ポリエステル系樹脂、ポリカーボネ ート系樹脂、フェノキシ系樹脂、ポリアリレート系樹脂、ポリフェ ニレンオキシド系樹脂、ポリフェニレンスルフィド系樹脂、ポリス ルホン系樹脂、ポリエーテルスルホン系樹脂、ポリエーテルケトン 系樹脂、ポリエーテルニトリル系樹脂、ポリイミド系樹脂、シリコ 20 ン系樹脂、フッ素系樹脂などが例示できる。これらの熱可塑性樹脂 を単独または二種以上組み合わせて使用してもよい。好ましい熱可 塑性樹脂としては、オレフィン系樹脂、ポリウレタン系樹脂、ポリ アミド系樹脂、ポリアルキレンオキシド系樹脂、アクリル系樹脂、

オレフィン系樹脂としては、エチレン、プロピレン、1-ブテン、1-ベンテン、イソブテン、ブタジエン、イソブレン、フェニルプロパジエン、シクロペンタジエン、ノルボルナジエン、シクロヘキサジエン、シクロオクタジンエンなどのオレフィン系単量体の単独

スチレン系樹脂、ポリエステル系樹脂などが挙げられる。

2.5

重合体 (例えば、低密度ポリエチレン、高密度ポリエチレン、線状 低密度ポリエチレン、アイソタクチックポリプロピレン、シンジオ タクチックポリプロピレン、アタクチックポリプロピレンなど)、エ チレン-酢酸ビニル共重合体、オレフィン- (メタ) アクリル酸ア ルキルエステル共重合体 [例えば、エチレンー(メタ)アクリル酸 アルキルエステル共重合体、プロピレン- (メタ) アクリル酸アル キルエステル共軍合体、1-ブテン-(メタ)アクリル酸アルキル エステル共重合体など1、オレフィン-(メタ)アクリル酸共重合体 「例えば、エチレンー (メタ) アクリル酸共重合体、プロピレンー (メタ) アクリル酸共重合体など]、オレフィンー(メタ) アクリル 10 酸金属塩共重合体 [すなわち、アイオノマー、例えば、エチレンー (メタ) アクリル酸共重合体の金属塩 (Na. K. Mg. Ca. Z nなどの金属塩)などのオレフィン-(メタ)アクリル酸金属塩共 重合体など]、エチレン-α-オレフィン共重合体(例えば、エチレ ンープロピレン共重合体など)、オレフィンー一酸化炭素共重合体 1.5 (例えば、エチレンー一酸化炭素共重合体、エチレンープロピレン --酸化炭素共重合体など)、オレフィン--酸化炭素-(メタ)ア クリル酸アルキルエステル三元共重合体〔例えば、エチレンー一酸 化炭素 - (メタ) アクリル酸アルキルエステル共重合体、プロピレ 20 ン--酸化炭素-(x 夕) アクリル酸アルキルエステル共重合体な ど]、あるいはこれらの(共)重合体と共重合可能な他のビニル系単 量体により変性された変性オレフィン樹脂、さらにはポリエチレン ワックスなどが挙げられる。

前記変性オレフィン樹脂における共重合可能な他のビニル系単量体としては、芳香族ビニル化合物(例えば、スチレン、ビニルトルエン、αーメチルスチレン、ジビニルベンゼンなど)、(メタ)アクリル酸グリシジル(例えば、アクリル酸グリシジル、メタアクリル酸グルシジルなど)、不飽和ニトリル化合物(例えば、アクリロニトリル、メタアクリロニトリルなど)、不飽和アミド化合物(例えば、

アクリルアミド、メタアクリルアミドなど)、(メタ) アクリル酸、マレイン酸化合物 (例えば、マレイン酸、マレイン酸ジアルキル、 無水マレイン酸、N-フェニルマレイミドなど)、ビニルアルキルエ ーテル (例えば、ビニルメチルエーテル、ビニルエチルエーテルなど) などが挙げられる。

これらのオレフィン系樹脂は、一般的に知られている公知の重合 方法により得られ、共重合体の形態はランダム共重合体、ブロック 共重合体、グラフト共重合体など任意である。

前記オレフィン系樹脂は単独でまたは二種以上組み合わせて使用 できる。ポリアセタール樹脂への分散性の点から、オレフィン系樹脂のうち、ポリエチレン(低密度ポリエチレン、高密度ポリエチレンなど)、オレフィンー(メタ)アクリル酸アルキルエステル共重合体、オレフィンー(メタ)アクリル酸金属塩(アイオノマー)、オレフィンー一酸化炭素ー(メタ)アクリル酸アルキルエステル三元共 15 重合体が好ましく用いられる。

安定化赤リンと熱可塑性樹脂とで構成された組成物(例えば、マ スターバッチ)中の安定化赤リンの含有量は、3~80重量%、好 ましぐは5~70重量% (例えば、10~60重量%、特に20~ 60重量%)程度の範囲から選択できる。安定化赤リンマスターバ ッチの調製は、例えば、安定化赤リンと熱可塑性樹脂の所定量を、 20 ニーダー、バンバリーミキサー、ミキシングロール、押出機などを 用いて、加熱混合して安定化赤リンが熱可塑性樹脂中に分散された 混練物を得ることにより行うことができる。この混練物の形状は、 粉体状 ペレット状などいずれでもよい。なお、安定化赤リンマス ターバッチの調製において、難燃剤を構成する芳香族化合物、その 2.5 他の難燃剤、酸化防止剤、各種安定剤、ホスフィン類からリン酸誘 導体が生成するのを抑制するための抑制剤(ホスフィン抑制剤)(例 えば、金属水酸化物、金属酸化物、α位に電子吸引性基を有するオ レフィン化合物、不飽和脂肪族化合物など)、滑剤、染顔料などの添 加剤を併用配合することもできる。

験的に選択することができる。

[芳香族化合物]

芳香族化合物は、リン含有化合物と協働して難燃化を促進又は向上できる化合物であれば特に制限されず、リン含有化合物との組み 合わせによりポリアセタール系樹脂の炭化を促進し、樹脂を難燃化 する。すなわち、前記芳香族化合物単独ではポリアセタール系樹脂の難燃化に殆ど又はさほど寄与しないものの、リン含有化合物と組み合わせることにより難燃化を大きく向上できるため、芳香族化合物は、炭化助剤として機能するようである。このような芳香族化合10 物は、赤リン/芳香族化合物=60/40~20/80(重量彩)の難燃剤をポリアセタール系樹脂100重量部に対して10~80重量部添加し、10秒間接炎して燃焼性を調べたとき、炎を離してから30秒以内、好ましくは10秒以内に消炎するか否かにより実

15 このような観点から、酸化防止剤、光安定剤及び耐候(光)安定剤などの一般的な添加剤は、芳香族化合物の範疇に属さない。すなわち、芳香族化合物は、通常、立体障害性基(例えば、tーブチル基などのバルキーな第三級アルキル基)を有しておらず酸化防止能がないか又は小さく、紫外線領域のエネルギーを吸収して樹脂の劣ないか又は小さい。

代表的な芳香族化合物は、通常、ホルムアルデヒドに対して反応性の炭化水素環を有する化合物 (例えば、フェノール性ヒドロキシル基及びアミノ基から選択された少なくとも一種を有する芳香族化合物)又はその誘導体である。

25 さらに、芳香族化合物は、通常、室温(15~30℃程度)で非 揮発性であるとともに、成形加工温度よりも高い沸点を有するのが 好ましい。また、芳香族化合物は、通常、室温で固体又は粘性であ る。芳香族化合物の分子量は特に制限されず、低分子量ないし高分 子量のいずれであってもよく、芳香族化合物は、オリゴマーないし 樹脂の領域の化合物も包含する。低分子量と高分子量とを区別する ための指標は特になく、例えば、分子量250以上の化合物を高分 子量の芳香族化合物とすることもできる。

[低分子量の芳香族化合物]

- 低分子量の芳香族化合物には、リン含有化合物との組合せにより 5 高い難燃性が発現する種々の化合物が含まれる。芳香族化合物は、 通常、ヒドロキシル基、アミノ基などの電子供与性基を有していて もよい。ヒドロキシル基含有化合物としては、例えば、高沸点フェ ノール類「融点50℃以上(例えば、60~230℃程度)及び沸 点200℃以上(例えば、210~350℃)の化合物、例えば、 10 キシレノール、フェニルフェノール、クミルフェノール、ナフトー ル、ビナフトール類などの一価フェノール類、カテコール、レゾル シン、ヒドロキノン、2、6-ジヒドロキシナフタレンなどの二価 フェノール類、ビロガロール、フロログルシンなどの三価フェノー ル緬、フェノールリグニンなど1:ビスフェノール類[例えば、4, 4-ビフェノール、3、3-ジフェニル-4、4-ジヒドロキシビ フェニル、ピス (4-ヒドロキシフェニル) メタン、ビス (4-ヒ. ドロキシファニル)ファニルメタン、ビス(4-ヒドロキシフェニ ル)ナフチルメタン、ビス(4-ヒドロキシフェニル)(4-イソプ ロピルフェニル)メタン、ビス(3.5-ジクロロー4-ヒドロキ 20 シフェニル) メタン、ビス (3、5-ジメチル-4-ヒドロキシフ ェニル)メタン、1、1-ビス(4-ヒドロキシフェニル)エタン、 1-ナフチル-1, 1-ビス(4-ヒドロキシフェニル)エタン、 1-フェニル-1、1-ビス(4-ヒドロキシフェニル)エタン、 1. $2 - \forall Z$ (4 - $\forall F$) $\forall F$.
- 1, 2-EX(4-EFD+2) x=n, x=y, x=x, x=1, x=x, x=x, x=1, x=x, x

ジクロロー 4 ーヒドロキシフェニル)プロパン、2, 2 ーピス(3, 5 ージプロモー4 ーヒドロキシフェニル)プロパン、2, 2 ーピス(3 ークロロー4 ーヒドロキシフェニル)プロパン、2, 2 ーピス(3 ーメチルー4 ーヒドロキシフェニル)プロパン、2, 2 ーピス(3 ーフルオロー4 ーヒドロキシフェニル)プロパン、1, 1 ーピ

- 5 (3-フルオロー4-ヒドロキシフェニル)プロパン、1,1-ビス(4-ヒドロキシフェニル)ブタン、2,2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)ブタン、1,4-ビス(4-ヒドロキシフェニル)ブタン、2,2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)ベンタン、4-メチル-2,2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)ベンタン、2.
- 10 2 ビス (4 ヒドロキシフェニル) ヘキサン、4, 4 ビス (4 ヒドロキシフェニル) ヘプタン、2, 2 ビス (4 ヒドロキシフェニル) ブナン、1, 10 ビス (4 ヒドロキシフェニル) デカン、2, 2 ビス (4 ヒドロキシフェニル) ー1, 1, 1, 3, 3, 3 ヘキサフルオロプロパンなどのジヒドロキシジアリールア
 - 15 ルカン類; 1, 1 ピス(4 ヒドロキシフェニル)シクロヘキサン、1, 1 ピス(3, 5 ジクロロ 4 ヒドロキシフェニル)シクロヘキサン、1, 1 ピス(4 ヒドロキシフェニル)シクロデカン、1, 1 ピス(4 ヒドロキシフェニル)- 3, 3, 5 トリメチルシクロヘキサンなどのジヒドロキシジアリールシクロア
 - 20 ルカン類; 1, 4ーピス(4ーヒドロキシフェニルイソプロピル) ベンゼンなどのジヒドロキシアリールアルキルベンゼン類; ビス(4ーヒドロキシフェニル) スルホン、ビス(3,5ージメチルー4ーヒドロキシフェニル) スルホン、ビス(3ークロロー4ーヒドロキシフェニル) スルホンなどのジヒドロキシジアリールスルホン類;
 - 25 ビス (4-ヒドロキシフェニル) エーテル、ビス (3、5-ジメチル-4-ヒドロキシフェニル) エーテルなどのジヒドロキシジアリールエーテル類; 4、4'-ジヒドロキシベンゾフェノン、3、3'、5、5'-テトラメチル-4、4'-ジヒドロキシフェンゾフェノンなどのジヒドロキシジアリールケトン類; ビス (4-ヒドロキシ

10.

15

20

フェニル)スルフィド、ビス(3-メチル-4-ヒドロキルフェニ ル) スルフィド、ビス(3,5-ジメチル-4-ヒドロキシフェニ ル) スルフィドなどのジヒドロキシジアリールスルフィド類:ビス (4-ヒドロキシフェニル) スルホキシドなどのジヒドロキシジア リールスルホキシド類:4.4'-ジヒドロキシジフェニルなどの ジヒドロキシジフェニル類:9、9-ビス(4-ヒドロキシフェニ ル) フルオレンなどのジヒドロキシジアリールフルオレン類:ポリ フェノール類「例えば、2、4、4'ートリヒドロキシベンゾフェ ノン、2,2',4,4'-テトラヒドロキシベンゾフェノン、2, 4, 4'-トリヒドロキシフェニルエーテル、2, 2', 4, 4'-テトラヒドロキシフェニルエーテル、2.4.4'ートリヒドロキ シジフェニルー2ープロパン、2、2'ービス(2、4ージヒドロ キシフェニル) プロバン、2、2'、4、4'ーテトラヒドロキシジ フェニルメタン、2、4、4'ートリヒドロキシジフェニルメタン、 $-3 - [\alpha', \alpha' - \forall \lambda (4" - \forall \lambda) \neg \lambda)$ $= (4" - \forall \lambda) \neg \lambda$ エチル] $-4-[\alpha', \alpha'-ビス(4"-ヒドロキシフェニル)エ$ チル] ベンゼン、α、α'、α"ートリス(4-ヒドロキシフェニル) -1.3.5-トリイソプロピルベンゼン、2,6-ビス(2-ヒ ドロキシー5'ーメチルペンジル)ー4ーメチルフェノール、4.

6-ジメチル-2, 4, 6-トリス(4-ヒドロキシフェニル)-

15

ンジル) -5-メチルフェニル] メタン、ビス「2-ヒドロキシー 3-(2'-ヒドロキシ-5'-イソプロビルベンジル)-5-メ チルフェニル]メタン、テトラキス(4-ヒドロキシフェニル)エ タン、トリス(4-ドロキシフェニル)フェニルメタン、2'、4'、 7ートリヒドロキシフラバン、2、4、4ートリメチルー2'、4'、 7 -- トリヒドロキシフラバン、1、3 - ビス(2,4 - ジヒドロキ * シフェニルイソプロピル) ベンゼン、トリス (4-ヒドロキシフェ エル) -アミルーェートリアジン、トリス (4-ヒドロキシベンジ ル) イソシアヌレート、カリックスアレン(フェノール類とアルデ ヒド額より生成する環状オリゴマー)など];これらの誘導体 [例え ば、金属塩(アルカリ金属、アルカリ十類金属、周期表1B、2B、 3B、4B、8属金属との塩)、有機酸とのエステル (アセテート誘 導体など)、エポキシ化合物とのエーテル (グリシジルエーテル誘導 体など)、ヒドロキシル基含有化合物とCola アルキレンオキサイド (エチレンオキサイド、プロピレンオキサイドなど)との付加体(ビ スフェノールA、2、6-ジヒドロキシナフタレンなどのエチレン

アミノ基及びヒドロキシル基含有化合物としては、例えば、アミノフェノール類 (2-アミノフェノール、N, N-ジメチルアミノ 20 メチルフェノール、アミノナフトール、4,4'-ジアミノ-2"ーヒドロキシトリフェニルメタン、ベンゾオキサジンなど)、フェノールトリアジン類 [N-(p-ヒドロキシベンジル) メラミン、ヒドロキシフェニルトリアジン (例えば、DE2219012号公報に記載の化合物など)、ヒドロキシフェニルーウレイドートリアジン (例えば、特開昭50-65553号公報に記載の化合物など)、2、4-ジアミノ-6-(p-ヒドロキシフェニルエチル)-1,3,5-トリアジンなど] などが例示できる。

オキサイド付加体)] などが例示できる。

アミノ基含有化合物としては、例えば、アリール化合物 (O-ト ルイジン、p-トルイジン、p-フェニレンジアミン、1.4-ナ

20

25

フタレンジアミンなど)、ビスアリール化合物「4.4'ージアミノ ジフェニル (ビフェニレンジアミン)、3,3',4,4'-テトラア ミノビフェニル、4.4'-ジアミノ-3.3'-ジエチルビフェニ 「ル、4、4'ージアミノー3、3'ージメトキシビフェニル、ビス (4-アミノフェニル)メタン、ビス(4-アミノ-3-メチルフ ェニル)メタン、ビス(4-アミノ-3-エチルフェニル)メタン、 ビス(3-クロロ-4-アミノフェニル)メタン、1、3-ビス(4 -アミノフェノキシ)ネオペンタン、ビス(4-アミノフェニル) エーテル、ビス (4-アミノフェニル) スルホン、ピス (4-アミ ノフェニル)ケトン、4、4'-ジアミノベンズアニリド、1、4 -ビス (4-アミノベンジル) ベンゼン、α, α'-ビス (4-ア ミノフェニル) - 1、4 - ジイソプロビルベンゼン、1、3 - ビス (3-アミノフェノキシ) ベンゼン、1、3-ビス (4-アミノフ ェノキシ) ベンゼン、1、4-ビス(4-アミノフェノキシ) ベン 15 ゼン、4、4'ービス(4-アミノフェノキシ)ビフェニル、2, 2-ビス「4-(4-アミノフェノキシ)フェニル1プロパン、ビ ス [4-(3-アミノフェノキシ)フェニル]スルホン、9、9-ビス(4-アミノフェニル)フルオレンなど1、トリアリール化合物 「ロイコアニリンなど」などが例示できる。特に、ジアミノ基含有 化合物については、成書「高分子データハンドブックー基礎編 - p. 247-257 (1986)、(株) 培風館発行」を参照できる。

また、oー置換化合物(例えば、ジフェニルエーテル、ジフェノ キシベンゼン、或いはそれらの化合物とアルデヒド類との縮合反応 生成物など) やN-置換化合物 「例えば、ジフェニルアミン、ジナ フチルアミン、N、N'ージフェニルベンジジン、4、4'ージ(α , $\alpha - ジメチルベンジル) ジフェニルアミンなど] なども例示できる。$

「高分子量の芳香族化合物又は芳香環含有樹脂」

高分子量の芳香族化合物は、通常、芳香環を含んでおり、オリゴ マーマは樹脂状である場合が多い。そのため、高分子量の芳香族化 合物を単に芳香環含有樹脂という場合がある。

このような芳香環含有樹脂は、通常、芳香環として、繰り返し単 位中にアリール環 (例えば、ペンゼン環、ナフタレン環) 又はビス アリール単位 (例えば、ビスフェノール単位) を含んでいる。

5 芳香環含有樹脂としては、例えば、(1) ヒドロキシル基及びアミノ基の少なくとも一方を含有する芳香族環を有する樹脂、(2) 芳香族ナイロン樹脂、(3) ポリカーボネート樹脂、(4) ポリアリレート樹脂、(5) 芳香族エポキシ樹脂、(6) 芳香族ポリエーテル樹脂などが例示できる。これらの樹脂は単独で又は二種以上組み合わせ10 で使用できる。

(1) ヒドロキシル基及びアミノ基の少なくとも一方を含有する 樹脂

この樹脂において、前記ヒドロキシル基及びアミノ基の少なくと も一方を含有する芳香族環は樹脂の主鎖及び/又は側鎖に有してい ればよい。芳香族環を主鎖に有する樹脂としては、例えば、ノボラ 15 ック樹脂、アラルキル樹脂、アニリン樹脂、低分子量のフェノール 類やアニリン類 (例えば、フェノール及びアニリンを含む前記低分 子量の芳香族化合物)の酸化重合体(例えば、高分子加工、47巻、 11号、p489-494(1998)及びそこに記載されている論文で報 告されているペルオキシダーゼを酵素触媒として得られる樹脂な 20 ど). フェノール変性樹脂[例えば、テルペンフェノール樹脂(例え ば、特開平7-292214号公報に記載の樹脂、ヤスハラケミカ ル (株) 製、商品名「VSポリスターシリーズ」「マイティーシリー ズ」、 荒川化学工業 (株) 製、商品名「タマノル」など)、ロジン変 性フェノール樹脂(多価アルコールとの反応生成物も含む)、シクロ ペンタジエンーフェノール重合体(日本石油化学(株)製、商品名 「DPP-600M」など)、液状ポリブタジエン-フェノール重合 体(日本石油化学(株)製、商品名「PP700-300」)など] などが例示でき、芳香族環を側鎖に有する樹脂としては、芳香族ビ

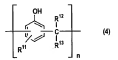
ニル樹脂が例示できる。

(ノボラック樹脂)

ノボラック樹脂は、下記式 (4) で表される繰り返し単位を有している。

5

15



10 (式中、R¹¹ は水素原子、アルキル基又はアリール基を示し、R¹² 及びR¹³ は、同一又は異なって、水素原子、アルキル基又はアリール基を示し、nは1以上の整数を示す)

アルキル基としては、メチル、エチル、ブチル、t ーブチル、ヘキシル、オクチル、ノニル、ドデシルなどの C_{1-20} アルキル基、好ましくは C_{1-12} アルキル基が挙げられる。アリール基としては、フェニル、ナフチルなどの C_{6-20} アリール基、置換アリール基(メチルフェニル基、エチルフェニル基など)が挙げられる。

ノボラック樹脂 (特に、ランダムノボラック樹脂) は、一般に、フェノール類と、アルデヒド類との反応により得られる。フェノー
20 ル類としては、例えば、フェノール、p-又はm-クレゾール、3,5-キシレノール、アルキルフェノール(例えば、t-ブチルフェノール、p-オクチルフェノール、ノニルフェノールなどのC₁₋₂₀アルキルフェノール)、アリールフェノール(例えば、フェニルフェノール、ベンジルフェノール、クミルフェノール)などが挙げられ
25 る。これらのフェノール類は、1種又は2種以上組み合わせて使用してもよい。

アルデヒド類としては、例えば、ホルムアルデヒド、アセトアル デヒド、プロピオンアルデヒドなどの脂肪族アルデヒド、ベンズア ルデヒド、フェニルアセトアルデヒドなどの芳香族アルデヒドなど が挙げられる。好ましいアルデヒド類としては、ホルムアルデヒドなどが挙げられる。また、トリオキサン、パラホルムアルデヒドなどのホルムアルデヒドの総合体も使用できる。フェノール類とアルデヒド類との割合は、前者/後者=1/0.5~1/1(モル比)

5 程度である。

20

2.5

フェノール類と、アルデヒド類との縮合反応は、通常、酸触媒の存在下で行われる。酸触媒としては、例えば、無機触媒(例えば、 塩酸、硫酸、リン酸など)、有機触媒(p-トルエンスルホン酸、シュウ酸、乳酸など)などが挙げられる。

- 10 前述のノボラック樹脂としては、オルソ/バラ比が1以上のハイ オルソノボラック樹脂も使用できる。ノボラック樹脂のメチレン結 合の仕方としては、各々の芳香族環の水酸基に対して、(i)オルソ位 同士で結合している場合、(ii)オルソ位とバラ位で結合している場 合、(iii)パラ位同士で結合している場合がある。
- 15 オルソ/パラ比とは、パラ位同士で結合しているメチレン結合数をMp、オルソ位とパラ位で結合しているメチレン結合数をMp、オルソ位とパラ位で結合しているメチレン結合数をMoとするとき、下記式で表される。

オルソ/バラ比= [M_0+ (1/2) M_{0P}] / [M_P+ (1/2) M_{0P}]

具体的には、例えば、¹³C - NMRスペクトル測定から得られた メチレン結合数から、上式よりオルソノパラ比が算出できる。

特に、本発明のノボラック樹脂としては、オルソ/パラ比が、 1 以上、例えば、 $1\sim20$ (特に $1\sim15$)程度であるノボラック樹脂、すなわち、いわゆるハイオルソノボラック樹脂が好ましく用いられる。

オルソノパラ比が1以上のノボラック樹脂は、例えば、(1)金属塩、金属酸化物、金属水酸化物およびアミン化合物から選択された少なくとも1種の触媒の存在下、あるいは更に付加縮合反応の後、

2.0

25

酸触媒を添加して、フェノール類とアルデヒド類とを反応させる方法 [例えば、特開昭55-90523号公報、特開昭57-51714号公報、特開昭59-80418号公報、特開昭62-230815公報、共国特許第4113700号明細書など]、(2) 非極5性溶媒(例えば、キシレン、トルエン、ベンゼンなどの芳香族炭化水素、シクロヘキサンなどの脂環式炭化水素など)中、加圧下で、フェノール類とアルデヒド類とを反応させる方法 [例えば、特開平6-345837号公報、Makromol. Chem. 182, 2973 (1981)など]、(3) 無触媒で、製造方法と条件とを厳密に制御して、フェノール10類とアルデヒド類とを反応させる方法 [例えば、特開平10-195158号公報、特開平10-204139号公報など]、(4)フェノールのマグネシウムプロミドやマグネシウムメチラートなどの金属フェノラート類とアルデヒド類とを、上述の非極性溶媒中で反応させる方法 [例えば、米国特許第4097463号明細書、

15 Macromolecules, 17, 19 (1984)など] などにより合成できる。フェノール類とアルテヒド類との割合は、前者/後者=1/0.3~1/1 (モル比) 程度である。

金属塩触媒としては、例えば、有機酸(例えば、酢酸、ナフテン酸、シュウ酸などの脂肪族カルボン酸、メタンスルホン酸などのスルホン酸など)の多価金属塩(例えば、Zn, Mg, Mn, Cd, Ca, Co, Pb, Cu, Ni, Alなどの塩)が挙げられる。金属酸化物および金属水酸化物としては、例えば、多価金属酸化物、多価金属水酸化物(例えば、Zn, Mg, Mn, Cd, Ca, Co, Pb, Cu, Ni, Alなどの酸化物、水酸化物など)などが挙げられる。アミン化合物としては、例えば、脂肪族アミン(例えば、ジメチルアミン、ジエチルアミンなど)が挙げられる。これらの触ばは、単独で又は2種以上混合して使用できる。

ハイオルソノボラック樹脂は、金属塩、金属酸化物、金属水酸化 物などの前記触媒が残留していても使用することができるが、水洗 などの処理により残留触媒の量を低減させることが望ましい。また、 前述の(3)の方法で得られるハイオルソノボラック樹脂は、触媒 を使用しないため、触媒除去が不要であり、好ましいハイオルソノ ボラック樹脂である。

なお、前述のフェノール類と、ジオキシベンゼン類、ナフトール 類、ビスフェノール類(例えば、ビスフェノールA、ビスフェノー ルSなどの前記例示のビスフェノール類など)、アルキルベンゼン類 (例えば、トルエン、エチルベンゼン、キシレン、メシチレンなど)、 アニリン類、フルフラール類、尿素類(例えば、尿素、メラミング アナミン、アヤトグアナミン、ベンゾグアナミンなど)、メラミン類、 10 テルペン類、カシューナット類、ロジン類などの共縮合成分との共 縮合体も使用できる。このような共縮合フェノール樹脂には、例え ば、酸及び/又はアルカリ触媒下で調製したフェノール・メラミン・ ホルムアルデヒド縮合体、フェノール・グアナミン・ホルムアルデ 15 ヒド縮合体、フェノール・ベンゾグアナミン・ホルムアルデヒド縮 合体、特に、フェノールメラミンノボラック樹脂などが含まれる。 また、ノボラック樹脂(ランダムノボラック樹脂及びハイオルソ ノボラック樹脂)のフェノール性水酸基の一部又は全部が、リン化 合物(例えば、リン酸、亜リン酸、リン酸エステル、亜リン酸エス テル、リン酸塩化物、亜リン酸塩化物などのリン酸化合物や亜リン 酸化合物など)、およびホウ素化合物(例えば、ホウ酸、ホウ酸エス テル、ホウ酸塩化物などのホウ酸化合物など)から選択された少な くとも1種を用いて変性された変性ノボラック樹脂(例えば、リン 酸変性ノボラック樹脂、ホウ酸変性ノボラック樹脂など)も使用で 25 きる。ノボラック樹脂の水酸基は、通常、リン酸エステル又はホウ

さらに、ノボラック樹脂(ランダムノボラック樹脂及びハイオル ソノボラック樹脂)のフェノール性水酸基の水素原子の一部又は全 部が、金属イオン、シリル基、有機基(アルキル基、アルカノイル

酸エステルとして変性されている。

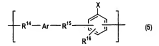
基、ベンソイル基などのアシル基など)、もしくはC₂₋₄ アルキレン オキサイド (エチレンオキサイド、プロピレンオキサイドなど)で 変性 (又は置像) された変性ノボラック樹脂も使用できる。

好ましいノボラック樹脂としては、フェノールホルムアルデヒド ノボラック樹脂、アルキルフェノールホルムアルデヒド樹脂(例え ば、tーブチルフェノールホルムアルデヒドノボラック樹脂、pー オクチルフェノールホルムアルデヒド樹脂)、およびこれらの共縮合 体、ならびにこれらの混合物が挙げられる。

ノボラック樹脂(ランダムノボラック樹脂及びハイオルソノボラック樹脂)の数平均分子量は、特に制限されず、例えば、300~ 5×10^4 、好ましくは $300\sim1\times10^4$ 、さらに好ましくは $300\sim8000$ (特に、 $300\sim5000$)程度の範囲から選択できる。

(アラルキル樹脂)

本発明に使用されるアラルキル樹脂は、下記式 (5) で表される 構造単位を有している。



20

10

15

(式中、Ar は芳香族基を示し、 R^{14} 及び R^{15} は同一又は異なってアルキレン基を示し、 R^{16} は水素原子又はアルキル基を示す。X は ヒドロキシル基、アミノ基、又はN 一置換アミノ基を示す)

芳香族基としては、炭素数 6~20の芳香族基、例えば、フェニ 25 レン基(o-, m-, p-フェニレン基)、ナフチレン基など、好ましくはフェニレン基(特に、p-フェニレン基)を挙げられ、アルキレン基としては、メチレン基、エチレン基、プロビレン基、ブチレン基などのC1-4アルキレン基、好ましくはC1-2アルキレン基が挙げられる。アルキル基としては、メチル、エチル、ブチル、t-

プチル、ヘキシル、オクチル、ノニル、ドデシルなどのC1-20 アル キル基、好ましくはCLAアルキル基が挙げられる。Xで示されるN - 置換アミノ基には、モノ又はジC1-4アルキルアミノ基、例えば、 ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基が含まれる。

アラルキル樹脂としては、Xがアミノ基であるアニリンアラルキ 5 ル樹脂であってもよいが、ヒドロキシル基であるフェノールアラル キル樹脂を用いる場合が多い。好ましいフェノールアラルキル樹脂 には、 R^{14} 及び R^{15} がメチレン基、Arがフェニレン基、 R^{16} が水 素原子であり、下記式(6)で表されるn-キシレン置換フェノー ルを繰り返し単位として有する樹脂が含まれる。 10

15 アラルキル樹脂は、一般に、下記式 (7) で表される化合物とフ ェノール類又はアニリン類との反応により得ることができる。フェ ノール類を用いるとフェノールアラルキル樹脂が、アニリン類を用 いるとアニリンアラルキル樹脂を得ることができる。

$$Y - R^{17} - A r - R^{18} - Y$$
 (7)

(式中、Yはアルコキシ基、アシルオキシ基、ヒドロキシル基又は 20 ハロゲン原子を示す。Ar、R¹⁷及びR¹⁸は前記に同じ)

式(7)において、Yで示されるアルコキシ基には、メトキシ、 エトキシ、プロポキシ、ブトキシ基などのC、スアルコキシ基が含ま れる。アシルオキシ基にはアセトキシ基などの炭素数が2~5程度 のアシルオキシ基が含まれる。また、ハロゲン原子には、塩素、臭 素、ヨウ素などが含まれる。

上記式(7)で表される化合物としては、例えば、キシリレング リコールC₁₋₄ アルキルエーテル(p-キシリレングリコールジメチ ルエーテル、 p - キシリレングリコールジエチルエーテルなど) な

2.5

どのアラルキルエーテル類、p-キシリレン $-\alpha$, α' -ジクロライド、p-キシリレン $-\alpha$, α' -ジブロマイドなどのアラルキルハライド類が挙げられる。

フェノール類としては、例えば、フェノール、アルキルフェノール (例えば、クレゾール、キシレノール、tーブチルフェノール、オクチルフェノール、ノニルフェノールなどのC₁₋₂₀ アルキルフェノール) が挙げられる。これらフェノール類は、1 種又は2 種以上組み合わせて使用してもよい。

アニリン類としては、例えば、アニリン、アルキルアニリン(例えば、トルイジン、キシリジン、オクチルアニリン、ノニルアニリンなどの C_{1-20} アルキルアニリン)、及びN-アルキルアニリン(例えば、N, N-ジメチルアニリン、N, N-ジエチルアニリンなどの $N-C_{1-4}$ アルキルアニリン)が挙げられる。これらアニリン類は、1 種又は2 種以上組み合わせて使用してもよい。

15 上記式(7)の化合物と、フェノール類又はアニリン類との割合は、例えば、前者/後者=1/1~1/3(モル比)程度、好ましくは1/1~1/2.5(モル比)程度である。

式 (7) の化合物とフェノール類又はアニリン類との反応は、触 蝶の存在下で行ってもよく、触媒の非存在下で行ってもよい。例え 20 ば、式 (7) の化合物としてアラルキルエーテル類を用いた場合、 触媒の存在下で反応でき、アラルキルハライド類を用いた場合、触 蝶の非存在下で反応できる。

触媒としては、例えば、ジメチル硫酸、ジエチル硫酸、塩化スズ、 塩化アルミニウムなどのフリーデルクラフツ触媒が挙げられる。

また、前記反応は溶媒の存在下、又は非存在下で行うことができる。反応温度は、例えば、50~250℃程度、好ましくは100~230℃程度である。なお、反応体としてアラルキルハライド類を用いた場合、反応温度は上記温度より低くてもよく、例えば、50~150℃程度、特に70~130℃程度であってもよい。

1.5

2.0

なお、前記反応において、フェノール類及び/又はアニリン類に 加えて、アルデヒド類(例えば、ホルムアルデヒド、アセトアルデ ヒド、プロピオンアルデヒドなどの脂肪族アルデヒド: ベンズアル デヒド、フェニルアセトアルデヒドなどの芳香族アルデヒドなど). オキシ安息香酸類(例えば、p-オキシ安息香酸:p-オキシ安息 香酸メチル、p-オキシ安息香酸エチルなどのp-オキシ安息香酸 アルキルエステルなど)、オキシベンゼン類(ジオキシベンゼン、ト リオキシベンゼンなど)、ナフトール類(例えば、1-ナフトール、 2-ナフトール、1、6-ジヒドロキシナフタレン、2、7-ジヒ ドロキシナフタレン、ヒドロキシナフトエ酸、ヒドロキシナフトエ 酸アルキルエステルなど)、ピスフェノール類(例えば、ビスフェノ ールA、ビスフェノールSなどの前記例示のビスフェノール類など)、 アルキルベンゼン類(例えば、トルエン、エチルベンゼン、キシレ ン、メシチレンなど)、アニリン類、フルフラール類、尿素類(例え ば、尿素、メラミン、グアナミン、アセトグアナミン、ベンゾグア ナミンなど)、メラミン類などの共縮合成分などを併用してもよい。 また、アラルキル樹脂としては、Xで示されるヒドロキシル基又 はアミノ基の少なくとも一部が、リン化合物(例えば、リン酸、亜 リン酸、有機ホスホン酸、有機ホスフィン酸などのリン系の酸、及 びこれらの無水物、ハロゲン化物、塩、又はエステルなど)、及びホ ウ素化合物(例えば、ホウ酸、有機ボロン酸、有機ボリン酸などの ホウ酸類、及びこれらの無水物、ハロゲン化物、塩、又はエステル など)から選択された少なくとも1種を用いて変性された変性アラ

ルキル樹脂 (例えば、リン酸変性フェノールアラルキル樹脂、リン 25 酸変性アニリンアラルキル樹脂、ホウ酸変性フェノールアラルキル 樹脂、ホウ酸変性アニリンアラルキル樹脂など) も使用できる。ア ラルキル樹脂のヒドロキシル基は、通常、リン酸エステル又はホウ 酸エステルとして、アミノ基は、通常、リン酸アミド又はホウ酸ア ミドとして変性されている。 さらに、アラルキル樹脂としては、Xで示されるヒドロキシル基の水素原子の一部又は全部が、金属イオン、シリル基、有機基(例えば、アルキル基、アルカノイル基、ベンゾイル基などのアシル基など)、もしくは C_{2-4} アルキレンオキサイド(エチレンオキサイド、プロピレンオキサイドなど)で変性された変性フェノールアラルキ

プロビレンオキサイドなど)で変性された変性フェノールアラルキ ル樹脂も使用できる。

10 また、アラルキル樹脂は必要に応じて硬化又は変性してもよい。 硬化又は変性は、通常、ポリアミン (ヘキサメチレンテトラミンな ど)によるメチレン架橋、エポキシ化合物 (多環エポキシドなど) によるエポキシ架橋などの慣用の方法により行うことができる。

さらに、アラルキル樹脂は、必要に応じてエラストマー変性され 15 ていてもよい。エラストマー変性は、合成ゴム、ポリオレフィン(ポ リイソプチレン、ポリエチレンなど)などのエラストーマーにより 化学的に行うことができる。

アラルキル樹脂のうち、フェノールアラルキル樹脂は、商品名「ミレックス」(三井化学(株)製)、「Xylok」(Albright & Wilson(株)製)、または「スミライトレジン」(住友デュレズ(株)製)として入手できる。また、アニリンアラルキル樹脂は商品名「アニリックス」(三井化学(株)製)として入手できる。

(アニリン樹脂)

アニリン樹脂は、一般に、アニリン類とアルデヒド類との反応に 25 より得られる。

アニリン類としては、例えば、アニリン、ナフチルアミン、アルキルアニリン(例えば、トルイジン、キシリジン、オクチルアニリン、ノニルアニリンなどの C_{1-20} アルキルアニリン、N- アルチルアニリン(例えば、N- アンメチルアニリン、N- ジエチル

アニリンなどの $N-C_{1-4}$ アルキルアニリン)、ビスアニリン(例えば、ベンジジン、4,4'-ジアミノジフェニルメタンなどの前記例示のビスアニリン類など)が挙げられる。これらのアニリン類は、一種又は二種以上組み合わせて使用してもよい。

- 5 アルデヒド類としては、例えば、ホルムアルデヒド、アセトアルデヒド、プロピオンアルデヒドなどの脂肪族アルデヒド、ベンズアルデヒド、フェニルアセトアルデヒドなどの芳香族アルデヒドなどが挙げられる。好ましいアルデヒド類としては、ホルムアルデヒドなどが挙げられる。また、トリオキサンやパラホルムアルデヒドなどのホルムアルデヒドの縮合体も使用できる。アニリン類とアルデヒド類との割合は、前者/後者=1/0.5~1/1.5(モル比)程度である。
- アニリン類とアルデヒド類との縮合反応は、通常、酸触媒の存在 下又は中性で行われる。酸触媒としては、例えば、無機触媒(例え ば、塩酸、硫酸、リン酸など)、有機触媒(p-トルエンスルホン酸、 シュウ酸など)などが挙げあられる。

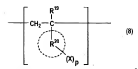
なお、前述のアニリン類と、ジオキシベンゼン類、フェノール類 (例えば、フェノール、クレゾール、キシレノール、アルキルフェ ノール、アリールフェノールなど)、ナフトール類、ビスフェノール 類 (例えば、ビスフェノールA、ビスフェノールSなどの前配例示 のビスフェノール類など)、アルキルベンゼン類 (例えば、トルエン、 エチルベンゼン、キシレン、メシチレンなど)、フルフラール類、尿 素類 (例えば、尿素、メラミン、グアナミン、アセトグアナミン、 ベンゾグアナミンなど)、テルベン類、カシューナット類などの共縮 25 合成分との共縮合体も使用できる。

(芳香族ビニル樹脂)

芳香族ビニル樹脂としては、例えば、下記式 (8) で表される構造単位を有する樹脂が使用できる。

1.0

15

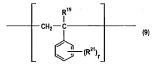


(式中、 R^{19} は水素原子又は C_{1-3} アルキル基、 R^{20} は芳香族環、X はヒドロキシル基、アミノ基又はN-置換アミノ基を示し、pは $1\sim3$ の整数である)

式 (8) において、好ましい C_{1-3} アルキル基としては、メチル基が挙げられる。また、芳香族環としては、例えば、ベンゼン、ナフタレン環などの C_{6-20} 芳香族環があげられる。なお、芳香族環は、置換基(例えば、ヒドロキシル基;メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、s-ブチル、t-ブチル基などのアルキル基;メトキシ、エトキシ、プロポキシ基などのアルコキシ基など)を有していてもよい。

式(8)において、Xがヒドロキシル基の場合、ヒドロキシル基の水素原子は、金属イオン、シリル基もしくはアルコキシ基、アルキル基、アルカノイル基、ベンゾイル基などの有機基(保護基)で保護されていてもよい。

20 このような誘導体から得られる樹脂は、例えば、下記式(9)に 示される構造単位を有する。



25

(式中、 R^{19} は前記に同じ。 R^{21} は-OH, -O (CH_2CH_2O) $_q$ H, -O (CH_2CH (CH_3) O) $_q$ H, -OSi (R^{22}) $_3$ 及び-O M (Mは金属カチオン、 OR^{22} 及び $OCOR^{22}$ であり、 R^{22} は炭素

原子、 $1\sim5$ 個のアルキル基又はアリールである)からなる群より 選ばれる基である。また、qは $1\sim3$ の整数であり、rは $1\sim3$ の整数である。)

前記式において、Mは一価のアルカリ金属カチオン(ナトリウム、 リチウム、カリウムなど)、又は二価のアルカリ土類金属カチオン(マ グネシウム、カルシウムなど)もしくは遷移金属カチオンのいずれ かであってもよい。

式(8) において、XがN-置換アミノ基の場合、N-置換アミノ基には、モノ又はジC₁₋₄アルキルアミノ基、例えば、ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基が含まれる。

前記式の置換基 R^{21} は、オルト位、メタ位又はパラ位のいずれか一つに位置していればよい。さらに、置換基 R^{21} に加えて、ペンダント芳香族環は C_{1-4} のアルキル基で置換されていてもよい。

芳香族ピニル系樹脂には、前配構造単位 (8) に対応するヒドロ 15 キシル基、アミノ基、又はN-置換アミノ基を有する芳香族ピニル モノマーの単独又は共重合体、前配芳香族ピニルモノマーと共重合 性モノマーとの共重合体、ニトロ基を有する芳香族ピニル重合体の 環元重合体などが含まれる。

芳香族ビニルモノマーとしては、例えば、ビニルフェノール、ジ ヒドロキシスチレン、ビニルナフトールなどのヒドロキシル基含有 芳香族ビニルモノマー、又はビニルアニリン、ジアミノスチレン、 N,N-ジメチルアミノスチレンなどのアミノ基又はN-置換アミ ノ基含有芳香族ビニルモノマーなどが含まれる。

共重合性モノマーとしては、例えば、(メタ)アクリル系モノマー
25 [(メタ)アクリル酸、(メタ)アクリル酸エステル(例えば、(メタ)アクリル酸メチル、(メタ)アクリル酸エチル、(メタ)アクリル酸ブチル、(メタ)アクリル酸2-エチルヘキシルなどの(メタ)アクリル酸C1-18アルキルエステル、(メタ)アクリル酸2-ヒドロキシエチルなどのヒドロキシル基含有単量体、(メタ)アクリル酸グリシ

ジルなど)、(メタ)アクリルアミド、(メタ)アクリロニトリルなど]、 スチレン系モノマー(例えば、スチレン、ビニルトルエン、αーメ チルスチレン、クロロスチレン、ビニルナフタリン、ビニルシクロ ヘキサンなど)、重合性多価カルボン酸(フマル酸、マレイン酸など)、

- ハペカレン、ウロロベアレン、ヒニルアファリック、ヒニルンファロペキリンなど)、重合性多価カルボン酸(フマル酸、マレイン酸など)、マレイミド系モノマー(N-アルキルマレイミド、N-フェニルマレイミドなど)、ジエン系モノマー(イソプレン、1,3-ブタジエン、1,4-ヘキサジエン、ジシクロベンタジエンなど)、ビニル系モノマー(例えば、酢酸ビニル、プロビオン酸ビニルなどのビニルエステル類;メチルビニルケトン、メチルイソプロベニルケトンなどのビニルエステル類;メチルビニルケトン、メチルイソプロベニルケトンなどのビニルケトン類;ビニルイソブチルエーテル、ビニルメチルエーテルなどのビニルエーテル類;N-ビニルカルパゾール、N-ビニルピロリドン、N-ビニルイミダゾールなどの窒素含有ビニルモノマーなど)などが挙げられる。これらの共重合性モノマーは1種又は2
- 75 芳香族ビニルモノマーと共重合性モノマーとの割合は、例えば、10/90~100/0(重量%)、好ましくは30/70~100/0(重量%)、分きに好ましくは50/50~100/0(重量%)、程度である。

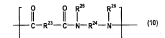
好ましい芳香族ビニル樹脂は、ビニルフェノール単独重合体(ボ 20 リヒドロキシスチレン)、特にp-ビニルフェノール単独重合体であ る。

芳香族ビニル系樹脂の数平均分子量は、特に制限されず、例えば、 $300\sim50\times10^4$ 、好ましくは $400\sim30\times10^4$ 、さらに好ましくは $500\sim5\times10^4$ 程度の範囲から選択できる。

25 (2) 芳香族ナイロン

種以上使用できる。

本発明に使用される芳香族ナイロンは、下記式 (10) で表される単位を有する化合物などが使用できる。



(式中、 R^{23} および R^{24} は、同一又は異なって、芳香族、脂環族、 又は脂肪族単位から選択され、かつ少なくとも一方が芳香環を含む。 R^{25} および R^{26} は、同一又は異なって、水素原子、アルキル基、又 はアリール基を示す。また、 R^{25} と R^{26} は直結して環を形成しても よい)

芳香族ナイロンには、ジアミンとジカルボン酸とから誘導される ポリアミドであって、ジアミン成分およびジカルボン酸成分のうち、 少なくとも一方の成分が芳香族又は脂環族化合物であるポリアミド;芳香族アミノカルボン酸、必要に応じてジアミン及び/又はジカルボン酸を併用して得られるポリアミドが含まれる。芳香族ナイロンには、少なくとも2種の異なったポリアミド形成成分により形 15 成されるコポリアミドも含まれる。

ジアミンとしては、例えば、フェニレンジアミン、ジアミノトル エン、2、4-ジアミノメシチレン、3、5-ジエチル-2、6-ジアミノトルエン、キシリレンジアミン(特に、メタキシリレンジ アミン、パラキシリレンジアミン)、ピス(2-アミノエチル)ペン ゼン、ピフェニレンジアミン、4、4'-ジアミノ-3、3'-ジエ 2.0 チルビフェニル、ジアミノジフェニルメタン、ピス(4-アミノー 3-エチルフェニル)メタン、ビス(4-アミノ-3-メチルフェ ニル) メタン、ビス (3-クロロ-4-アミノフェニル) メタン、 1. 4-ナフタレンジアミンなどの芳香族ジアミンおよびそれらの 2.5 N-置換芳香族ジアミン:1.3-シクロベンタンジアミン、1. 4-シクロヘキサンジアミン、ビス(4-アミノ-3-メチルシク ロヘキシル) メタンなどの脂環式ジアミン: トリメチレンジアミン、 テトラメチレンジアミン、ペンタメチレンジアミン、ヘキサメチレ ンジアミン、2、2、4-トリメチルヘキサメチレンジアミン、2、 4、4ートリメチルヘキサメチレンジアミン、オクタメチレンジア ミンなどの脂肪族アミンが挙げられる。これらのジアミンは1種又 は2種以上使用できる。ジアミンとしては、芳香族ジアミン(特に、 キシリレンジアミン、N,N'ージアルキル置換キシリレンジアミ ン)を使用するのが好ましい。

ジカルボン酸としては、例えば、シュウ酸、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、アジピン酸、ピメリン酸、スペリン酸、アゼライン酸、セバシン酸、ウンデカン二酸、ドデカン二酸、ヘキサデカン二酸、 オクタデカン二酸などの C₂₋₂₀ 脂肪族ジカルボン酸; フタル酸、無 10 水フタル酸、イソフタル酸、テレフタル酸、ナフタレンジカルボン酸などの芳香族ジカルボン酸; シクロヘキサン-1, 4 ージカルボン酸やシクロヘキサン-1,3 ージカルボン酸などの脂環式ジカルボン酸; 二量体化脂肪酸(ダイマー酸)などが挙げられる。これらのジカルボン酸は1種又は2種以上使用できる。ジカルボン酸とし 15 ては、脂肪族ジカルボン酸(特に、アジピン酸などの C₆₋₁₂ 脂肪族

芳香族アミノカルポン酸としては、例えば、フェニルアラニン、 チロンン、アントラニル酸、アミノ安息香酸などが例示される。ア ミノカルボン酸も一種又は二種以上使用できる。

ジカルポン酸) を使用するのが好ましい。

20 また、芳香族ナイロンとして、難燃剤の特性を損なわない範囲で、ラクタム及び/又は α 、 ω ーアミノカルボン酸との縮合体を使用してもよい。ラクタムとしては、プロピオンラクタム、ブチロラクタム、パレロラクタム、カプロラクタム(ϵ ーカプロラクタムなど)などの C_{3-12} ラクタムなど、 α 、 ω ーアミノカルボン酸としては、

25 7-アミノヘブタン酸、10-アミノデカン酸などが挙げられる。 その他の芳香族ナイロンの副成分として、一塩基酸類(例えば、 酢酸、プロピオン酸、カプロン酸、ニコチン酸など)、モノアミン類 (例えば、エチルアミン、ブチルアミン、ベンジルアミンなど)か ら選択された少なくとも一種以上を粘度調整剤として使用できる。 芳香族ナイロンには、ジアミン成分が芳香族化合物であるポリア

ミド(例えば、ジアミン成分としてキシリレンジアミンを含むポリ アミド又はコボリアミド)、芳香族ジアミンとα、ωー C 4-19 ジカル ボン酸とから得られるポリアミド(例えば、アジピン酸とメタキシ リレンジアミンとから得られるポリアミド(MXD6)、スペリン酸 5 とメタキシリレンジアミンとから得られるポリアミド、アジピン酸 とパラキシリレンジアミンとから得られるポリアミド(PMD6)、 スペリン酸とパラキシリレンジアミンとから得られるポリアミド、 アジピン酸とN. N'ージメチルメタキシリレンジアミンとから得 られるポリアミド、スペリン酸とN、N'ージメチルメタキシリレ 10 ンジアミンとから得られるポリアミド、アジピン酸と1、3-フェ ニレンジアミンとから得られるポリアミド、アジピン酸と4、4' ージアミノジフェニルメタンとから得られるポリアミド、アジピン 酸とメタキシリレンジアミン及びパラキシリレンジアミンとから得 15 られるコポリアミド、アジピン酸とメタキシリレンジアミン及びN, N'-ジメチルメタキシリレンジアミンとから得られるコポリアミ ド、4、4'ージアミノビフェニレンとアジピン酸とから得られる ポリアミドなど)などが挙げられる。好ましい芳香族ナイロンは、 芳香族ジアミン (特に、キシリレンジアミン) と α , $\omega - C_{6-1}$, 脂 20 肪族ジカルボン酸から得られるポリアミド(特に、MXD6)が挙 げられる。これらのポリアミドは単独で又は混合して使用できる。 芳香族ナイロンの数平均分子量は、特に制限されず、例えば、3

芳香族ナイロンの数平均分子量は、特に制限されず、例えば、 $300\sim5\times10^4$ 、好ましくは $500\sim1\times10^4$ 、さらに好ましくは $500\sim8000$ (特に、 $500\sim5000$) 程度の範囲から選択できる。

25 択できる。

(3) ポリカーボネート樹脂

ポリカーボネート樹脂としては、ジヒドロキン化合物と、ホスゲン又は炭酸ジエステル [ジアリールカーボネート (ジフェニルカーボネートなど) 又はジアルキルカーボネート (ジメチルカーボネー

ト、ジエチルカーボネートなど)など]との反応により得られる重合体が使用できる。ジヒドロキシ化合物は、脂環族化合物などであってもよいが、好ましくはビスフェノール化合物である。また、副原料として、脂肪族又は芳香族ジカルボン酸、若しくはそれらの塩化物又はエステルを用いたポリエステルカーボネート樹脂も好ましく用いられる。

ビスフェノール化合物としては、ビス(4-ヒドロキシフェニル) メタン、1.1-ビス(4-ヒドロキシフェニル)プロパン、2. 2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)プロパン(ビスフェノールA)、 2. 2-ビス(4-ヒドロキシー3-メチルフェニル)プロバン、 1.0 2.2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)ブタン、2.2-ビス(4 -ヒドロキシフェニル)-3-メチルブタン。2.2-ビス(4-ヒドロキシフェニル) ヘキサン、2、2-ビス(4-ヒドロキシフ ェニル) -4-メチルペンタンなどのビス (ヒドロキシアリール) 15 ンタン、1、1-ビス(4-ヒドロキシフェニル)シクロヘキサン などのピス(ヒドロキシアリール) C4-10 シクロアルカン; 4, 4' -ジヒドロキシジフェニルエーテル: 4. 4' - ジヒドロキシジフ ェニルスルホン: 4、4' - ジヒドロキシジフェニルスルフィド: 4.4'-ジヒドロキシジフェニルケトンなどが挙げられる。さら に、このビスフェノール化合物は、先に示した低分子量の芳香族化 合物であるビスフェノール類(但し、ここに示したビスフェノール 化合物を除く)なども含まれる。

好ましいポリカーボネート樹脂には、ビスフェノール型芳香族ポ 25 リカーボネート (特に、ビスフェノールA型芳香族ポリカーボネート) が含まれる。

また、ポリカーポネート樹脂の末端は、アルコール類、メルカプ タン類、フタルイミド類など(特に、一価のアルコール類)で封鎖 (結合) されていてもよい。ポリカーボネート樹脂の末端を封鎖す る一価のアルコール類としては、例えば、一価のアリールアルコール類(C_{1-10} アルキル基及び/又は C_{6-10} アリール基が置換していてもよい一価のフェノール類、例えば、フェノール、o , m , p – クレゾール、ジメチルフェノール、o , m , p – アーエチルフェノール、o , m , p – アーエチルフェノール、o , m , p – p

- O. m. p-n-プロピルフェノール、O. m. p-イソプロピルフェノール、O. m. p-n-プチルフェノール、O. m. p-s-ブチルフェノール、O. m. p-t-プチルフェノール、O. m. p-フェニルフェノール、O. m. p-ベンジルフェノール、クミルフェノールなど)、一価のアルキルアルコール類(メタノール、エタノール、エタノール、ロープロパノール、イソプロパノール、ブタノール、ベクタノール、イソプロパノール、ブタノール、ベクタノール、ロープロパノール、イソプロパノール、ブタノール、ベクタノール、
- 10 タノール、n ブロパノール、イソブロパノール、ブタノール、ベンタノール、ヘキサノール、ドデシルアルコール、ステアリルアルコールなどの C_{1-20} アルキルモノアルコール類)、一価のアラルキルアルコール類(ベンジルアルコール、フェネチルアルコールなどの C_{7-20} アラルキルモノアルコール類など)などが含まれる。
- 15 さらに、末端を有さない環状オリゴカーボネートや環状ポリカーボネートも含まれる。

ポリカーボネート樹脂の数平均分子量は、特に制限されず、例えば、 $300\sim5\times10^4$ 、好ましくは $400\sim1\times10^4$ 程度の範囲から選択できる。

20 (4) ポリアリレート樹脂

ポリアリレート樹脂には、下記式(11)

[-O-Ar-OC(O)-A-C(O)-] (11)

(式中、Arは芳香族基を示し、Aは芳香族、脂環族、又は脂肪族 基を示す。)

25 で表される構造単位を有する化合物が使用できる。

このようなポリアリレート系樹脂は、ポリエステル化反応として エステル交換法 (例えば、アセテート法、フェニルエステル法など)、 酸クロリド法、直接法、または重付加法などにより、溶融重合法、 溶液重合法、または界面重合法などを使用して製造できる。 ポリアリレート系樹脂は、芳香族ポリオール成分とポリカルボン 酸成分 (芳香族ポリカルボン酸成分、脂肪族ポリカルボン酸成分、 脂環式ポリカルボン酸成分など)との反応により得ることができる。 ポリカルボン酸成分は、通常、少なくとも芳香族ポリカルボン酸成 分を含む。

芳香族ポリオール(モノマー)としては、通常、単環式芳香族ジ オール、多環式芳香族ジオールなどのジオール、又はそれらの反応 性誘導体 [例えば、芳香族ポリオールの塩(ナトリウム塩、カリウ ム塩など)、芳香族ポリオールのエステル(酢酸エステルなど)、シ リル保護された芳香族ポリオール(トリメチルシリル化体など)な ど〕が用いられる。

単環式芳香族ジオールとしては、例えば、ベンゼンジオール (レ ゾルシノール、ハイドロキノン、m-キシリレングリコール、p-キシリレングリコールなど)、ナフタレンジオールなどの炭素数6~ 15 20程度の芳香族環ジオールが挙げられる。

多環式芳香族ジオールとしては、ビス(ヒドロキシアリール)類
(ビスフェノール類)、例えば、4.4' - ジヒドロキシビフェニル、2.2' - ビフェノール、ビス(ヒドロキシアリール)アルカン [例えば、ビス(ヒドロキシフェニル)メタン(ビスフェノールF)、ビ
20 ス(ヒドロキシフェニル)エタン(例えば、ビスフェノール A D など)、ビス(ヒドロキシフェニル)プロパン(例えば、ビスフェノール A D など)、ビス(ヒドロキシフェニル)プロパン(例えば、ビスフェノール A など)などのビス(ヒドロキシアリール)の1-6アルカンなど]、ビス(ヒドロキシアリール)シクロアルカン [例えば、ビス(ヒドロキシアリール) プロスには、ビス(ヒドロキシアリール)ガタン酸などのビス(ヒドロキシアリール)ブタン酸などのビス(ヒドロキシアリール)のピス(ヒドロキシアリール)のピス(ヒドロキシアリール)のピス(ヒドロキシアリール)のピス(ヒドロキシアリール)のピス(ヒドロキシアリール)のピス(ヒドロキシアリール)のピス(ヒドロキシアリール) 骨格を有する化合物、例えば、ジ(ヒドロキシフェニ

ル)エーテル、ジ(ヒドロキシフェニル)チオエーテル、ジ(ヒドロキシフェニル)ケトン、ジ(ヒドロキシフェニル)スルホキシド、ビス(C_{1-4} アルキル置換ヒドロキシフェニル)アルカン [例えば、ビス(3-メチルー4-ヒドロキシフェニル)プロパン、ビス(3, 5-ジメチルー4-ヒドロキシフェニル)メタン、ビス(3, 5-ジメチルー4-ヒドロキシフェニル)メタン、ビス(3, 5-ジメチルー4-ヒドロキシフェニル)メタン、ビス(3, 5-ジメチルー4-ヒドロキシフェニル)プロパンなど]、テルペンジフェノール類(例えば、1, 4-ジ(C_{1-4} アルキル置換ヒドロキシフェニル)ー D-メンタンなど)なども含まれる。

10 これら芳香族ポリオールは、単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

好ましい芳香族ポリオールには、ビスフェノール類、例えば、ビス (ヒドロキシアリール) C₁₋₆アルカン (例えば、ビスフェノールA、ビスフェノールF、ビスフェノールADなど) などが含まれる。

 なお、前記芳香族ポリオールは、脂肪族又は脂環式ポリオールと 併用してもよい。脂肪族ポリオールとしては、エチレングリコール、 プロピレングリコール、ブタンジオール、ペンタンジオール、ヘキ サンジオール、ネオペンチルグリコールなどのC₂₋₁₀ アルキレング リコール、ポリオキシC₂₋₄ アルキレングリコールが挙げられる。ま た、前記脂肪族ポリオールには、1、4-シクロヘキサンジメタノ ールなどのC₃₋₁₀ 脂肪族環を有する脂肪族ポリオールも含まれる。 脂環式ポリオールとしてはシクロヘキサンジオールなどのC₃₋₁₀ 脂 環式ポリオールが挙げられる。

芳香族ポリカルボン酸としては、例えば、単環式芳香族ジカルボン酸、多環式芳香族ジカルボン酸などのジカルボン酸又はそれらの反応性誘導体[例えば、酸ハライド(酸クロライドなど)、エステル(アルキルエステル、アリールエステルなど)、酸無水物など]が挙げられる。

単環式芳香族環ジカルボン酸には、例えば、フタル酸、イソフタ

25

ル酸、テレフタル酸などのベンゼンジカルボン酸、2.6ーナフタレンジカルボン酸などのナフタレンジカルボン酸などの炭素数8~20程度のアリールジカルボン酸が挙げられる。なお、ベンゼンジカルボン酸及びナフタレンジカルボン酸(特に、ベンゼンジカルボン酸)には1又は2個のC1-4アルキル基が置換していてもよい。

多環式芳香族ジカルボン酸としては、ビス (アリールカルボン酸) 類、例えば、ビフェニルジカルボン酸、ビス (カルボキシフェニル) メタン、ビス (カルボキシフェニル) エタン、ビス (カルボキシフェニル)プロパンなどのビス(カルボキシアリール) C₁₋₆ アルカン; ビス (カルボキシフェニル) シクロヘキサンなどのビス (カルボキシアリール) C₃₋₁₂ シクロアルカン;ビス (カルボキシフェニル) ケトン;ビス (カルボキシフェニル) スルホキシド;ビス (カルボキシフェニル) オシフェニル) エーテル;ビス (カルボキシフェニル)チオエーテルなどが挙げられる。

15 好ましい芳香族ポリカルポン酸成分には、単環式芳香族ジカルボン酸 (特に、フタル酸、イソフタル酸、テレフタル酸などのベンゼンジカルボン酸)、ピス (カルポキシアリール) C₁₋₆ アルカンなどが含まれる。

脂肪族ポリカルボン酸(モノマー)としては、脂肪族ジカルボン酸、例えば、シュウ酸、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、アジピン酸、ピメリン酸、スペリン酸、アゼライン酸、セバシン酸、ドデカン二酸などの C 2-20 脂肪族ジカルボン酸が挙げられ、ジカルボキシメチルシクロヘキサンなどの C 3-10 脂肪族環を有するジカルボン酸であってもよい。脂環式ポリカルボン酸としては、脂環式ジカルボン酸、例えば、シクロヘキサンジカルボン酸などの C 3-20 脂環式ジカルボン酸が含まれる。

好ましいポリアリレート樹脂には、芳香族ポリオールがピスフェ ノール類であるポリアリレート樹脂、例えば、ピスフェノール類(ビ スフェノールA、ピスフェノールAD、ピスフェノールFなど)と

ベンゼンジカルボン酸(イソフタル酸、テレフタル酸など)とのポリエステル、ビスフェノール類とビス(アリールカルボン酸)類 [例えば、ビス(カルボキシフェニル)メタン、ビス(カルボキシフェニル)エタン、ビス(カルボキシフェニル)プロパンなどのビス(カルボキシアリール)C₁₋₄アルキル]とのポリエステルなどが挙げられる。これらポリアリレート樹脂は単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

また、ポリアリレート樹脂は、芳香族ジオール及び芳香族ジカル ポン酸に加えて、必要に応じて、芳香族トリオール、芳香族テトラ オール [例えば、1, 1, 2, 2-テトラキス (ヒドロキシフェニ ル) エタンなど]、芳香族トリカルポン酸、芳香族テトラカルポン酸 などを併用してもよい。

また、ポリアリレート樹脂の末端は、アルコール類、カルボン酸 **類など(特に、一価のアルコール類、一価のカルボン酸類など)で** 封鎖 (結合) してもよい。ポリアリレート樹脂の末端を封鎖する一 1.5 価のアルコール類としては、例えば、アリールアルコール類(Ci 10 アルキル基及び/又は C 6-10 アリール基が置換していてもよいー 価のフェノール類、例えば、フェノール、o, m, p-クレゾール、 ジメチルフェノール、o.m.p-エチルフェノール、o.m.p -n-プロピルフェノール、o,m,p-イソプロピルフェノール、 2.0 $o.m.p-n-\overline{\jmath}$ = 1 =ノール、o、m、p-t-ブチルフェノール、<math>o, m, p-フェニルフェノール、 ο. m. p - ベンジルフェノール、クミルフェノー ルなど)、アルキルアルコール類(メタノール、エタノール、n-プ 25 ロパノール、イソプロパノール、ブタノール、ペンタノール、ヘキ サノール、ドデシルアルコール、ステアリルアルコールなどのCL 。 アルキルアルコール類)、アラルキルアルコール類 (ベンジルア ルコール、フェネチルアルコールなどのC7-20 アラルキルアルコー ル類) などが含まれる。

ポリアリレート樹脂の末端を封鎖 (結合) する一価のカルボン酸 類としては、脂肪族カルボン酸 (酢酸、プロピオン酸、オクタン酸 などの C_{1-20} 脂肪族カルボン酸)、脂環式カルボン酸 (シクロヘキサンカルボン酸などの C_{4-20} 脂環式カルボン酸)、一価の芳香族カルボン酸 (安息香酸、トルイル酸、o, m, p-t-ブチル安息香酸、<math>p- メトキシフェニル酢酸等の C_{7-20} 芳香族カルボン酸) などが含まれる。また、前記カルボン酸類は、フェニル酢酸などの芳香族基が置換した一価の脂肪族カルボン酸 (特に、 C_{6-20} 芳香族基が置換した C_{1-10} 脂肪族モノカルボン酸) であってもよい。

10 さらに、末端を有さない環状オリゴアリレートや環状ポリアリレートも含まれる。

ポリアリレート樹脂の数平均分子量は、例えば、300~30× 10^4 程度、好ましくは500~10× 10^4 程度、さらに好ましくは500~5× 10^4 程度である。

15 (5) 芳香族エポキシ樹脂

芳香族エポキシ樹脂には、エーテル系エポキシ樹脂(例えば、ビスフェノール型エポキシ樹脂、ノボラック型エポキシ樹脂など)、芳香族アミン成分を用いたアミン系エポキシ樹脂などが含まれる。

ビスフェノール型エポキシ樹脂を構成するビスフェノールは、前 記ピス(ヒドロキシアリール)類に同じである。好ましいビスフェ ノール型エポキシ樹脂としては、ビスフェノール類とエピクロルヒ ドリンとの反応により生成するエポキシ樹脂、例えば、ビス(ヒド ロキシアリール)C1-6アルカン、特にビスフェノールA、ビスフェ ノールAD、ビスフェノールFなどのグリシジルエーテルが挙げられる。また、ビスフェノール型エポキシ樹脂には、分子量の大きな前配ビスフェノールグリシジルエーテル(すなわち、フェノキシ樹脂)も含まれる。

ノボラック型エポキシ樹脂を構成するノボラック樹脂としては、 芳香族環にアルキル基(例えば、C₁₋₂₀ アルキル基、好ましくはメ

20

チル基、エチル基などの C_{1-4} アルキル基)が置換していてもよいノボラック樹脂(例えば、フェノールノボラック樹脂、クレソールノボラック樹脂など)を挙げることができる。好ましいノボラック型エボキシ樹脂には、 C_{1-2} アルキル基が置換していてもよいノボラック樹脂のグリシジルエーテルが含まれる。

アミン系エポキシ樹脂を構成する芳香族アミン成分には、単環式 芳香族アミン (アニリン、トルイジンなど)、単環式芳香族ジアミン (ジアミノベンゼン、キシリレンジアミンなど)、単環式芳香族アミ ノアルコール (アミノヒドロキシベンゼンなど)、多環式芳香族性ジ アミン (ジアミノジフェニルメタンなど)、多環式芳香族性アミンな どが益げられる。

エポキシ樹脂の数平均分子量は、例えば、200~50,000 程度、好ましくは300~10,000程度、さらに好ましくは4 00~6,000程度(例えば、400~5,000程度)である。 15 また、フェノキシ樹脂の数平均分子量は、例えば、500~50, 000程度、好ましくは1,000~40,000程度、さらに好ましくは3.000~35,000程度である。

エポキシ樹脂は、アミン系硬化剤(例えば、エチレンジアミンな どの脂肪族アミン、メタフェニレンジアミン、キシリレンジアミン などの芳香族アミンなど)、ポリアミノアミド系硬化剤硬化剤、酸お よび酸無水物系硬化剤などの硬化剤により硬化して用いてもよい。

(6) 芳香族ポリエーテル樹脂

芳香族ポリエーテル樹脂には、ポリアリーレンエーテル樹脂、特に、オルト、メタ又はパラフェニレンエーテル樹脂及びオルト、メ タ又はパラキシリレンエーテル樹脂が使用できるが、その中でも下記式(12)



5 (式中、 R^{27} , R^{28} , R^{29} および R^{30} は、各々独立して炭素数 $1 \sim 6$ のアルキル基、ヒドロキシアルキル基、アミノアルキル基、アリール基、水素原子を表す) で表される構造単位を有する単独重合体又は共重合体が好ましく使

用できる。

式(12)における置換基R²⁷~R³⁰のうち、アルキル基としては、例えば、メチル基、エチル基、プロビル基、イソプロビル基、n-プチル基、n-ヘキシル基などの直鎖又は分岐鎖状C₁₋₁₀ アルキル基などが例示できる。ヒドロキシアルキル基としては、ヒドロキシメチル基、ヒドロキシエチル基などのヒドロキシC₁₋₄ アルキル
 基などが例示できる。アミノアルキル基としては、アミノメチル基、アミノエチル基などのアミノC₁₋₄ アルキル基などが例示でき、アリール基には、フェニル基、置換基を有するフェニル基などが例示できる。

15

ボリ (2, 5-ジェチル-1, 4-フェニレン) エーテル、ボリ (1, 3-+シリレン) エーテル、ボリ (1, 4-+シリレン) エーテル などが挙げられる。これらのうちボリ (2, 6-ジメチル-1, 4-7ェニレン) エーテル及びボリ (1, 4-+シリレン) エーテル が経済性の点から好ましい。

芳香族ポリエーテル樹脂のうち共重合体の例としては、2,6-ジメチルフェノールと共重合性単量体 (例えば、2,3,6-トリメチルフェノール、o-クレゾールから選択された少なくとも一種の単量体) との共重合体及びスチレン系モノマーとの共重合体などが挙げられる。

芳香族ポリエーテル樹脂は単独で又は2種以上組み合わせて用いてもよい。

芳香族ポリエーテル樹脂の数平均分子量は、特に制限されず、例えば、 $300\sim5\times10^4$ 、好ましくは $400\sim1\times10^4$ 程度の範囲から選択できる。

[リン含有化合物と芳香族化合物との割合]

リン含有化合物の使用量は、難燃性を付与できる範囲で選択され、 芳香族化合物 100 重量部に対して、 $1\sim500$ 重量部 (例えば、 $10\sim400$ 重量部) 好ましくは $1\sim300$ 重量部 (例えば、 $5\sim250$ 重量部)、さらに好ましくは $10\sim250$ 重量部 (例えば、 $20\sim250$ 重量部) 程度の範囲から選択でき、通常、 $15\sim200$ 重量部 (例えば、 $20\sim200$ 重量部) 程度である。

「難燃剤の割合]

本発明では、リン含有化合物と特定の芳香族化合物とを組み合わ 25 せることにより、酸素指数の低いポリアセタール樹脂に対して、少 量であっても高い難燃性を付与できる。前記難燃剤の割合は、樹脂 の特性を損わない限り特に制限されず、ポリアセタール樹脂100 重量部に対して、難燃剤1~100重量部、好ましくは5~100 重量部、さらに好ましくは10~100重量部(例えば、15~9 0 重量部)程度である。

[塩基性窒素含有化合物]

本発明の第二の特色は、前記難燃剤と塩基性窒素含有化合物とを 組み合わせることにより、難燃性及び自己消火性のみならず、ポリ アセタール樹脂の難燃性を相乗的に高め、かつ安定性をさらに向上 する点にある。

塩基性窒素含有化合物は、低分子化合物や高分子化合物(窒素含 - 有樹脂)を包含する。窒素含有低分子化合物は、例えば、モノエタ ノールアミン、ジエタノールアミン、ヘキサメチレンジアミンなど 10 の脂肪族アミン、脂環族アミン類(ピペリジン、ピペラジンなどの 脂環族第2級アミン又は第3級アミン)、芳香族アルキルアミン類 (ベンジルアミン、pーキシリレンジアミン、mーキシリレンジア ミンなど)、アミノ酸又はその誘導体などであってもよいが、塩基性 窒素含有化合物は、尿素又はその誘導体、イミダゾロン又はその誘 1.5 遵体(ペンゾイミダゾロンなど)、アミジン誘導体、アミノトリアジ ン又はその誘導体、ピロール又はその誘導体(インドール、カルバ ゾール、ポルフィリン化合物など)、ピリミジン又はその誘導体、ヒ ドラジン又はその誘導体、ピラゾール又はその誘導体(ピラゾール、 3.5-ジメチルピラゾール、3-アミノー5-メチルピラゾール、 3-メチル-5-ピラゾロンなど)、トリアゾール又はその誘導体 20 (1, 2, 4-トリアゾール、3-アミノ-1, 2, 4-トリアゾ ール、3 - アミノー5 - フェニルー1. 2.4 - トリアゾール、1. 3-ビス (3-アミノ-1.2.4-トリアゾール-5-イル) べ ンゼン、1 H - ベンゾトリアゾール、1 H - ベンゾトリアゾールの 金属塩、1 H - トリルトリアゾールなど)、アミド系化合物(マロン アミド、イソフタル酸ジアミドなどの多価カルボン酸アミド、 p-アミノベンズアミドなどのほか、アミド基含有樹脂)、ウレタン系化 合物、イミド系化合物、(スクシンイミド、グルタルイミド、フタル イミド、ピロメリット酸ジイミド、3、3'、4、4'ーベンゾフェ

20

ノンテトラカルボン酸ジイミドなどの多価カルボン酸イミド)、スル ホンアミド系化合物(トルエンスルホンアミド、トルエンスルホン エチルアミドなどのスルホン酸アミド) などが好ましい。

なお、「尿素誘導体」とは、N一置換尿素、N一置換環状尿素、尿 表縮合体、非環状又は環状ウレイド誘導体及び環状ウレイドの金属 塩なども含む意味に用いる。また、「アミジン誘導体」とは、RC(N H₂) = NH(Rは、アルキル基などの置換基)の構造を有する化合 物を総称し、非環状アミジン及び非メラミン系環状アミジンも含む 意味に用いる。

尿素誘導体としては、例えば、N-置換尿素 [例えば、 $N-C_{1-}$

(尿素又はその誘導体) 1.0

 $_{6}$ アルキル体、N-C $_{6-20}$ アリール体、アルキレンジウレア(例えば、 C₁₋₆ アルキレンジウレアなど)、アリーレンジウレア (例えば、C 6-20 アリーレンジウレアなど) など]、N-置換環状尿素[例えば、 15 エチレン尿素、プロピレン尿素、アセチレン尿素、尿酸などの C₂-。環状尿素又はそれらの誘導体。例えば、特開昭62-98346 号公報記載のアセチレン尿素誘導体など]、尿素縮合体などが挙げら れる。更に、N- 置換尿素及びN- 置換環状尿素のメチロール体、 アルコキシメチル体も尿素誘導体に含まれる。尿素縮合体は、非環 状又は環状であってもよく、非環状縮合体には、例えば、尿素の二 量体 (例えば、ビウレット、ビウレアなど)、尿素の多量体、尿素と アルデヒド化合物との縮合体などが含まれる。この縮合体としては、 C、。アルデヒドとの縮合体、例えば、尿素とイソブチルアルデヒド

との非環状縮合体 (イソブチリデンジウレアなど)、尿素とホルムア ルデヒドとの非環状縮合体 (例えば、1又は複数の尿素単位が縮合 していてもよく、 n個のメチレン鎖を介して (n+1) 個の尿素単 位が縮合していてもよい (nは1以上の整数である) 非環状縮合体) などが挙げられる。前記非環状縮合体は単独で又は二種以上組合せ て混合物として使用できる。この混合物は、例えば、ホルム窒素(メ チレンジウレア、ジメチレントリウレア、トリメチレンテトラウレアなどの混合物)として三井化学(株)より市販されている。また、 尿素誘導体は、尿素樹脂であってもよい。尿素誘導体は単独で又は 二種以上組み合わせて使用できる。

好ましい尿素誘導体には、ウレイド誘導体(例えば、モノウレイド及びジウレイド、又はそれらの誘導体など)が含まれる。さらに、尿素誘導体には、非環状ウレイド又は環状ウレイドが含まれる。

非環状モノウレイドとしては、C2-6ジカルボン酸のウレイド酸
[例えば、シュウ酸のウレイド酸(オキサルル酸)、マロン酸のウレ
10 イド酸(マロヌル酸)など]又はこれらの誘導体(例えば、ウレイド酸の酸アミド)、あるいはウレイド基を有するカルボン酸[例えば、ウレイドギ酸、ウレイド酢酸などのウレイド基含有C1-6モノカルボン酸、ウレイドコハク酸(カルバミルアスパラギン酸)などのカルバミド基含有C2-6ジカルボン酸]、又はこれらのカルバミド基含有15酸アミド(アロファン酸アニリド、アロファン酸アミドなど)及びカルバミド基含有エステル(アロファン酸エステルなど)などが例示できる。非環状ジウレイドとしては、C2-6カルボン酸のジウレイド[例えば、酢酸のジウレイド(アラントイン酸)など]などが例示できる。

20 環状モノウレイドとしては、尿素とアセトアルデヒドとの環状縮合体(例えば、クロチリデンジウレアなど)、ヒダントイン、アラントイン、及びこれらの誘導体などが挙げられる。

モノウレイド又はジウレイド、特に環状ウレイド誘導体は金属塩、 例えば、アルカリ金属(Li, Na, Kなど)、アルカリ土類金属(M 25 g, Ca, Sr, Baなど)、周期表1B族金属(Cu, Agなど)、 周期表2B族金属(Znなど)、周期表3B族金属(Al, Ga, I nなど)、周期表4B族金属(Sn, Pbなど)、周期表8族金属(F e, Co, Ni, Pd, Ptなど)などの1~4価金属との塩を形成してもよい。 特に好ましい環状ウレイド誘導体には、ヒダントイン及びその誘導体、アラントイン及びその誘導体が挙げられる。

ヒダントイン誘導体及びアラントイン誘導体については、特開昭 50-87028号公報、GB996252号公報、US2579 4 3 6 号公報、US 2 7 6 2 7 0 8 号公報、成書「DICTIONARY OF ORGANIC COMPOUNDS Vol. 1, p60 (1965 EYRE & SPOTTISWOODE-PUBLISHERS-LTD)」を参照できる。ヒダントイン誘導体としては、例 えば、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基などの各種の置 換基が置換した置換ヒダントイン誘導体(例えば、5-メチル体、 .10 5-エチル体、5,5-ジメチル体、5-シクロヘキシル体、5-メチレン体、5.5-ペンタメチレンスピロ体、5-フェニル体、 5-ヒドロキシフェニル体、5-メチル-5-フェニル体、5.5 -ジフェニル体、1-メチル体、3、3 -エチレンビス-5、5- ジメチル体などのモノ、ジ、又は多置換体など) などが例示でき 15 る。また、ヒダントインあるいはヒダントイン誘導体とアルデヒド 化合物との反応生成物 [例えば、ヒダントイン・ホルムアルデヒド 付加体、1-ヒドロキシメチルー5.5-ジメチルヒダントイン。 又はそれらのアルコキシメチル体など」なども含まれる。アラント イン誘導体としては、例えば、アルキル基、シクロアルキル基、ア 20 リール基などの各種の置換基が置換した置換アラントイン誘導体 (例えば、1-メチル体、3-メチル体、3-エチル体、5-メチ ル体、1、3-ジメチル体、1、6-ジメチル体、1、8-ジメチ ル体、3,8-ジメチル体、1,3,6-トリメチル体、1,3, 8-トリメチル体などのモノ,ジまたはトリーC1-4アルキル置換体、 5-フェニル体などのアリール置換体など)、その金属塩[アルカリ 25 金属塩、アルカリ土類金属塩、周期表1B.2B.3B.4B.8 属金属との塩など]、アラントインとアルデヒド化合物との反応生成 物「例えば、アラントインホルムアルデヒド付加体又はそのアルコ

ール変性体(アルコキシメチル体など)など]、アラントインと窒素

含有化合物 (アミノ基又はイミノ基含有化合物など) との反応生成物 [例えば、2 ーピロリドンー5 ーカルポン酸塩との化合物 (塩、分子化合物 (錯体) など)、アラントインと生基性アミノ酸との反応生成物]、有機酸塩なども使用できる。アラントインの金属塩の具体例としては、アラントインジヒドロキシアルミニウム、アラントインクロロヒドロキシアルミニウムなどが例示でき、アミノ基又はイミノ基含有化合物との反応生成物としては、アラントインソジウムー d 1 ピロリドンカルポキシレートなどが例示できる。

7ラントイン及びその誘導体の立体構造は特に制限されず、d体、 l体及びdl体のいずれであってもよい。これらのアラントイン及びその誘導体は単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

(アミジン誘導体)

アミジン誘導体には、RC(=NH)NH2(Rは、水素原子、ア
15 ルキル基、アシル基を示す)で表わされる構成単位を含むアミジン
及びその誘導体が含まれる。アミジン誘導体の構造は、非環状や環状であってもよい。さらに、アミジン誘導体には、前配Rがアミノ
基であるグアニジン類(グアニジン又はその誘導体)も含まれ、グアニジン類の構造も、非環状又は環状であってもよい。非環状アミ
20 ジンには、例えば、アミジン又はその誘導体(特に、グアニジン類)が含まれ、非環状グアニジンには、例えば、グリコシアミン、グアノリン、クレアチン、ジシアンジアミド、ジグアニド、シアノグアニジン、又はそれらの誘導体が含まれる。

好ましいグアニジン類は環状グアニジン類である。環状グアニジンは、 $-R^1NC$ (=NH) NR^2- (R^1 及び R^2 は、同一又は異なって、水素原子、メチル基、エチル基などの C_{1-4} アルキル基、又はホルミル基、アセチル基、プロピオニル基などの C_{1-4} アンル基を示す)を環の構成単位として含んでいればよく、環のサイズは特に制限されないが、5 員環又は 6 員環化合物が好ましい。前記式中、 R^1

及びR²は水素原子が特に好ましい。

好ましい環状グアニジン類には、5員環窒素含有化合物として、グリコシアミジン又はその誘導体(例えば、グリコシアミジン、チオグリコシアミジン、クレアチニン、5 ーメチルグリコシアミジン、5 5 ーアミノグリコシアミジン、5 ーウレイドグリコシアミジンなど)、オキサリルグアニジン又はその構造と類似の環状グアニジン (例えば、オキサリルグアニジン、2、4 ージイミノバラバン酸、2、4、5 ートリイミノバラバン酸など)、ウラゾールの2つのオキソ基(=O)のうち、少なくとも1つのオキソ基(=O)をイミノ基(=NH)で置換した化合物(例えば、イミノウラゾール、イミノチオウラゾール、グアナジンなど)などが例示できる。好ましい6員環窒素含有化合物には、非メラミン系化合物、例えば、イソアンメリン、又はこれらのN置換体など)、マロニルグアニジン、タルトロニルグ

ニジンなどの環状グアニジン化合物などが例示できる。 環状グアニジン類には、ジシアンジアミドから誘導される環状化 合物、例えば、メロン、アンメリン、アンメリド、ジシアンジアミ

アニジンなどの環状グアニジン又はその誘導体、メソキサリルグア

ジン、又はこれらの誘導体なども含まれる。、 20 前記グアニジン類の中では、グリコシアミジン又はその誘導体が 特に好ましい。最も好ましい環状窒素含有化合物として、グリコシ

アミジン類(例えば、クレアチニンなど)が挙げられる。

(アミノトリアジン又はその誘導体)

アミノトリアジンとしては、例えば、グアナミン、アセトグアナ 25 ミン、プロピオノグアナミン、ブチログアナミン (ブタノグアナミン)、カプリノグアナミン、ベンゾグアナミン、フェニルアセトグア ナミン、クロロベンゾグアナミン、ピリジノグアナミン、シクロへ キサングアナミン、アクリログアナミン、サクシノジグアナミン、 アジボジグアナミン、フタログアナミン、3,9ービス[2-(3,

15

5 ージアミノー2、4、6 ートリアザフェニル)エチル] ー2、4、8、10 ーテトラオキサスピロ[5、5] ウンデカン [CTUグアナミン]、3、9 ービス [(3、5 ージアミノー2、4、6 ートリアザフェニル)メチル] ー2、4、8、10 ーテトラオキサスピロ[5、5] ウンデカン、特開2000-154181号公報に記載されている置換グアナミン化合物などのグアナミン類、メラミンなどのポリアミノトリアジン類が例示できる。アミノトリアジン類の誘導体としては、ポリアミノトリアジン類の誘導体、例えば、メチロールメートリステロールメラミン、ジメチロールメラミン、トリメチロールメラミン、テトラメチロールメラミン、ベンタメチロールメラミン、テトラメチロールメラミン、ブメチロールメラミン、ゴチル化メチロールメラミン、エチル化メチロールメラミン、ブチル化メチロールメラミン、エチル化メチロールメラミン、ガンの額線体とし

また、アミノトリアジン類とシアヌル酸又はその誘導体との塩[例えば、メラミンシアヌレートなどのシアヌル酸のメラミン塩:メラミン塩に対応するメレム塩、メラム塩、メロン塩、グアナミン塩(例えば、グアナミンシアヌレート、アセトグアナミンシアヌレート、アジボグアナミンシアヌレート、フタログアナミンシアヌレート、アジボグアナミンシアヌレート、サクシノグアナミンシアヌレート、アジボグアナミンシアヌレート、カタログアナミンシアヌレート、CTUグアナミンシアヌレート、特開2000-63365号公報に記載されている置換グアナミン化合物のシアヌル酸塩など)など」なども使用できる。

ては、メラム、メレム、メロンなどが例示できる。

25 (ピリミジン又はその誘導体)

ビリミジン又はその誘導体としては、例えば、ウラシル又はその 誘導体(ウラシル、ウリジンなど)、シトシン又はその誘導体(シト シン、シチジンなど)などが例示できる。

(ヒドラジン又はその誘導体)

ヒドラジン又はその誘導体としては、ヒドラジノ基又はヒドラソノ基を有する種々の化合物、例えば、アルギルヒドラジン類(例えば、エチルヒドラジンなどの C₁₋₁₀ アルギルヒドラジン)、アリールヒドラジン類(例えば、ベンジルヒドラジン、ヒドラジノベンゼン、ヒドラジノトルエンなどの C₆₋₂₀ アリールヒドラジン)、トリアジンヒドラジン類(例えば、トリヒドラジノトリアジンなど)、ヒドラジノカルボン酸類、ヒドラジド類、セミカルバジド類、ヒドラゾン類、テトラゾール類(例えば、5-フェニルテトラゾール)、ピラゾール類(例えば、3-メチル・5-ピラゾロン、3、5-ジメチルピラゾール)などが例示できる。

ヒドラジド類には、例えば、モノカルボン酸ヒドラジド類(酢酸 ヒドラジド、パルミチン酸ヒドラジド、ステアリン酸ヒドラジド、 エチルカルバゼートなどのCo.go 脂肪族モノカルボン酸ヒドラジド、 安息香酸ヒドラジド、サルチル酸ヒドラジド、ローヒドロキシ安息 香酸ヒドラジド、1-ナフトエ酸ヒドラジド、ニコチン酸ヒドラジ ドなどの C 6-20 芳香族カルボン酸ヒドラジドなど)、多価カルボン酸 ヒドラジド類(シュウ酸、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、アジ ピン酸、ピメリン酸、スベリン酸、アゼライン酸、セバシン酸、ド デカン二酸、ダイマー酸、酒石酸、リンゴ酸、イミノジ酢酸、クエ ン酸、ニトリロ酢酸、エチレンジアミン四酢酸など C 2-40 飽和脂肪 20 族ポリカルボン酸又はエステル誘導体のモノ又はポリヒドラジド (例えば、C2-20飽和脂肪族ジカルボン酸ジヒドラジド)、シクロへ キサンジカルボン酸、シクロヘキサントリカルボン酸などのC₈₋₁₆ 脂環族ポリカルボン酸又はエステル誘導体のモノ又はポリヒドラジ 25 ド、マレイン酸、イタコン酸などのC4-20不飽和ポリカルボン酸又 はエステル誘導体のモノ又はポリヒドラジド、フタル酸、イソフタ ル酸、テレフタル酸、ナフタレンジカルボン酸、ビフェニレンジカ ルボン酸、トリメリット酸、ピロメリット酸、1,4,5,8-ナ フトエ酸、ピリジンジカルボン酸などのC7-16 芳香族ポリカルボン

酸又はエステル誘導体のモノ又はポリヒドラジドなど)などが含まれる。

セミカルバジド類としては、N, N'ーエチレンビスセミカルバジド、N, N'ーテトラメチレンビスセミカルバジド、N, N'ー へキサメチレンビスセミカルバジド、N, N'ーキシリレンビスセミカルバジドなどが例示できる。

ヒドラゾン類としては、フェニルヒドラゾンなどのアルデヒドヒ ドラゾン類、アセトンセミカルバゾン、アセトンヒドラゾン、アジ ピン酸ジヒドラジドーモノアセトンヒドラゾン、アジピン酸ジヒド ラジドージアセトンヒドラゾン、ベンゾフェノンヒドラゾンなどの ケトンヒドラゾン額などが例示できる。

(塩基性窒素含有高分子化合物)

塩基性窒素含有高分子化合物(窒素含有樹脂)としては、例えば、ポリエチレンイミン、ポリピニルアミン、ポリアリルアミン、ポリ アミノメチルスチレン、ポリアミノエチルスチレン、ホルムアルデ ヒドとの反応により生成するアミノ樹脂(グアナミン樹脂,メラミン樹脂、グアニジン樹脂などの縮合樹脂、ペンゾグアナミンーメラミン樹脂、尿素ーメラミン樹脂、尿素ーメラミン樹脂、尿素ースシリグアナミン樹脂などの共縮合樹脂など)、ヒドラジド含20 有樹脂[特開昭55-145529号公報及び特開昭56-105905号公報記載のポリ(メタ)アクリル酸系化合物など。大塚化学(株)製 商品名「APA」など]、アミド基含有樹脂、ポリアミノチオエーテル、ポリウレタン、ポリ尿素、ポリ5ーメチレンヒダントイン、ポリピロール、(例えば、ピロールの酸化重合体)などが例示できる。

アミド基含有樹脂としては、ポリアミド樹脂(例えば、ナイロン 3. ナイロン 4. ナイロン 6. ナイロン 6. ナイロン 11. ナイロン 12. ナイロン 4 - 6. ナイロン 6 - 10. ナイロン 6 - 11. ナイロン 6 - 12. ナイロン 6 - 66

2.5

-610-12などの単独又は共重合ポリアミド (脂肪族ポリアミド)、メチロール基やアルコキシメチル基を有する置換ポリアミドなど)、ポリーβ-アラニン共重合体、ポリエステルアミド、ポリアミドイミド、ポリ (メタ) アクリルアミド、ポリN-ビニルアセトアミド、ポリN-ビニルピロリドン、ポリN-ビニルラクタム、ポリィーアルキルグルタメートなどが例示できる。

ポリウレタンとしては、ジイソシアネート成分 [ベンゼンジイソ シアネート、トルエンジイソシアネート、ジフェニルメタンジイソ シアネート、ビフェニレンジイソシアネート、キシリレンジイソシ アネート、ナフタレンジイソシアネート、ヘキサメチレンジイソシ アネート、イソホロンジイソシアネートなど]と、ジオール成分 [エ チレングリコール、1, 3 ープロパンジオール、1, 4 ープタンジ オールなどのグリコール及び、ポリ (テトラメチレンオキシド) グ リコールなどのポリエーテルジオール、ポリプチレンアジベート、 ポリカプロラクトンなどのポリエステルジオール] との反応により

生成するポリウレタンなどが例示できる。

ポリ尿素としては、ジイソシアネート成分 [トルエンジイソシアネート、ジフェニルメタンジイソシアネート、キシリレンジイソシアネート、カーサメチレンジイソシアネート、ヘキサメチレンジイソシアネート、イソホロンジイソシアネートなど]と、ジアミン成分 [エチレンジアミン、ジエチレントリアミン、ブチレンジアミン、ヘキサメチレンジアミン、トリメチレンジアミン、キシリレンジアミン、トルエンジアミン、ジアミノジフェニルメタン、ナフタレンジアミンなど]との反応により生成するポリ尿素、及びこれらのアミン類と尿素との反応により生成するポリ尿素などが例示できる。

好ましい窒素含有化合物には、尿素又はその誘導体、アミジン誘 導体、ポリアミノトリアジン類 (メラミン又はその誘導体、グアナ ミン類)、ピリミジン又はその誘導体、ヒドラジン又はその誘導体、 窒素含有樹脂 (メラミン樹脂などのアミノ樹脂、ポリアミド樹脂、

10

ボリアクリルアミドなどのアミド基含有樹脂、ボリウレタン、ボリ 尿素など)が含まれる。特にメラミン又はその誘導体、グアナミン 類、アミノ樹脂(メラミン樹脂など)、架橋アミノ樹脂(架橋メラミン樹脂など)、ボリアミド樹脂、ボリウレタン、ボリ尿素が好ましい。これらの窒素含有化合物は単独で又は二種以上使用でき、窒素含有化合物の使用量は、例えば、ボリアセタール樹脂 100重量部に対して、0.01~40重量部、好ましくは0.05~30重量部、さらに好ましくは0.1~20重量部(特に0.1~15重量部)程度の範囲から選択できる。なお、窒素含有化合物をボリアセタール樹脂の安定化に利用する場合には、例えば、ボリアセタール樹脂100重量部に対して、0.01~10重量部(例えば、0.01~8重量部)、好ましくは0.05~2.5重量部、さらに好ましくは0.1~1.5重量部(特に

15 [添加剤]

本発明の樹脂組成物は、用途に応じて、種々の添加剤、例えば、 ドリップ防止剤、酸化防止剤、熱安定剤、充填剤から選択された少 なくとも一種を含んでいてもよい。

「ドリッピング防止剤】

0.1~1重量部)程度で十分である。

20 ドリッピング防止剤の添加により、燃焼時の水種及び融液の滴下 (ドリップ)を抑制できる。ドリッピング防止剤としては、種々の フッ素樹脂が使用でき、テトラフルオロエチレン、クロロトリフル オロエチレン、ピニリデンフルオライド、ヘキサフルオロプロピレ ン、パーフルオロアルキルピニルエーテルなどのフッ素含有モノマ 25 一の単独又は共重合体;前記フッ素含有モノマーと、エチレン、プロピレン、(メタ)アクリレートなどの共重合性モノマーとの共重合 体が含まれる。このようなフッ素系樹脂としては、例えば、ポリテトラフルオロエチレン、ポリクロロトリフルオロエチレン、ポリビニリデンフルオライドなどの単独重合体;テトラフルオロエチレン ーヘキサフルオロプロビレン共重合体、テトラフルオロエチレンー パーフルオロアルキルビニルエーテル共重合体、エチレンーテトラ フルオロエチレン共重合体、エチレンークロロトリフルオロエチレ ン共重合体などの共重合体が例示される。これらのフッ案系樹脂は、

一種又は二種以上混合して使用できる。

前記フッ素系樹脂は、粒子状で使用してもよく、平均粒径は、例えば、 $10\sim5000\mu$ m程度、好ましくは $100\sim1000\mu$ m程度、さらに好ましくは $200\sim700\mu$ m程度であってもよい。

ドリッピング防止剤の含有量は、例えば、ポリアセタール樹脂 1 0 0 重量部に対して、0.01~10重量部程度、好ましくは0. 1~5 重量部程度、さらに好ましくは0.1~3 重量部程度の範囲から選択できる。

[酸化防止剤]

酸化防止剤には、例えば、フェノール系(ヒンダードフェノール 15 類など)、アミン系、リン系、イオウ系、ヒドロキノン系、キノリン 系酸化防止剤などが含まれる。

フェノール系酸化防止剤には、ヒンダードフェノール類、例えば、2, 6-ジ-t-ブチル-p-Dレゾール、1, 3, 5-トリメチルー2, 4, 6-トリス(3, 5-ジーt-ブチルー4-ヒドロキ 20 シベンジル)ベンゼン、2, 2 - メチレンビス(4-メチルー6-t-ブチルフェノール)、4, 4 '- メチレンビス(2, 6-ジーt-ブチルフェノール)、4, 4 '- ブチリデンビス(3-メチルー6-t- ブチルフェノール)、1, 6- ヘキサンジオールービス [3-(3, 5-ジーナー・ビス [3-(3, 5-ジーナー)などの C_{2-10} アルキレンジオールービス [3-(3, 5-ジー分岐 C_{3-6} アルキルー4-ヒドロキシフェニル)プロビオネート[3-0、トリエチレングリコールービス [3-1、[3-1、トリエチレングリコールービス [3-1、[3-1、[3-1、[3-2、[3-2、[3-3 [3-3

岐 C_{3-6} アルキルー 4 ーヒドロキシフェニル)プロピオネート]、グリセリントリス [3-(3,5-5)-t-7 チルー 4 ーヒドロキシフェニル)プロピオネート] などの C_{3-8} アルカントリオールービス [3-(3,5-5)-9 皎 C_{3-6} アルキルー 4 ーヒドロキシフェニル)

- 5 プロピオネート]、ベンタエリスリトールテトラキス[3-(3,5-3)-t-7]・ [3-(3,5-3)-t-7] プロピオネート] などの C_{4-8} アルカンテトラオールテトラキス[3-(3,5-3)-6] [3-(
- 10 プロピオネート、n- オクタデシルー 3- (4´ーヒドロキシー 3´、5´ージー t- ブチルフェノール)プロピオネート、ステアリルー 2- (3、5- ジー t- ブチルー 4- ヒドロキシフェノール)プロピオネート、ジステアリルー 3、5- ジー t- ブチルー 4- ヒドロキシブナルー 4- ヒドロキシベンジルホスホネート、2- t- ブチルー 6- (3- t- ブチ
- 15 N-5-X $\mp N-2-E$ $\mp D$ $\mp D$ $\mp D$ + D
- 20 10-テトラオキサスピロ[5, 5]ウンデカン、4, 4´ーチオピス(3-メチルー6-tープチルフェノール)、1, 1, 3-トリス(2-メチルー4-ヒドロキシー5-tープチルフェノール)ブタンなどが含まれる。

アミン系酸化防止剤には、例えば、フェニルー1ーナフチルアミ
25 ン、フェニルー2ーナフチルアミン、N, N'ージフェニルー1,
4ーフェニレンジアミン、N-フェニル-N'ーシクロヘキシルー
1,4-フェニレンジアミンなどが含まれる。

リン系酸化防止剤には、例えば、トリイソデシルホスファイト、 トリフェニルホスファイト、トリスノニルフェニルホスファイト、

15

ジフェニルイソデシルホスファイト、フェニルジイソデシルホスフ ァイト、2.2-メチレンビス(4.6-ジーナーブチルフェニル) オクチルホスファイト、4、4′-ブチリデンビス(3-メチルー $6 - t - \vec{J} + \vec{J} +$ 4-ジーt-ブチルフェニル) ホスファイト、トリス (2-t-ブ チルー4ーメチルフェニル) ホスファイト、トリス (2.4ージー t = アミルフェニル) ホスファイト、トリス (2 - t - ブチルフェ ニル) ホスファイト、ビス (2-t-ブチルフェニル) フェニルホ スファイト、トリス「2-(1、1-ジメチルプロピル)-フェニ ル】ホスファイト、トリス「2、4-(1、1-ジメチルプロピル) -フェニル] ホスファイト、トリス(2-シクロヘキシルフェニル) ホスファイト、トリス (2-t-ブチル-4-フェニルフェニル) ホスファイトなどのホスファイト化合物: トリエチルホスフィン、 トリプロピルホスフィン、トリブチルホスフィン、トリシクロヘキ シルホスフィン、ジフェニルビニルホスフィン、アリルジフェニル ホスフィン、トリフェニルホスフィン、メチルフェニルーローアニ シルホスフィン、p-アニシルジフェニルホスフィン、p-トリル ジフェニルホスフィン、ジーローアニシルフェニルホスフィン、ジ

20 フィン、トリー2、4ージメチルフェニルホスフィン、トリー2、 4、6ートリメチルフェニルホスフィン、トリーoートリルホスフィン、トリーmートリルホスフィン、トリーpートリルホスフィン、トリーoーアニシルホスフィン、トリーpーアニシルホスフィン、1、4ービス(ジフェニルホスフィノ)プタンなどのホスフィン化

- p - トリルフェニルホスフィン、トリーm - アミノフェニルホス

25 合物などが含まれる。

ヒドロキノン系酸化防止剤には、例えば、2,5-ジー t ープチルヒドロキノンなどが含まれ、キノリン系酸化防止剤には、例えば、6-エトキシー2,2,4-トリメチルー1,2-ジヒドロキノリンなどが含まれ、イオウ系酸化防止剤には、例えば、ジラウリルチ

オジプロビオネート、ジステアリルチオジプロビオネートなどが含まれる。

酸化防止剤は単独で又は二種以上使用できる。酸化防止剤の含有量は、例えば、ポリアセタール樹脂100重量部に対して、0.01~5重量部、好ましくは0.01~2.5重量部、特に0.01~1重量部程度の範囲から選択できる。

[熱安定剤]

熱安定剤には、ヒンダードアミン系化合物が含まれる。ヒンダー ドアミン系化合物としては、立体障害性基を有するピペリジン誘導 体(4-アセトキシ-2, 2, 6, 6-テトラメチルピペリジン、 15 4-ステアロイルオキシ-2,2,6,6-テトラメチルピペリジ ン、4-アクリロイルオキシー2、2、6、6-テトラメチルピベ リジン、4-メトキシ-2,2,6,6-テトラメチルピペリジン、 4-ベンゾイルオキシー2.2.6.6-テトラメチルピペリジン、 4-シクロヘキシルオキシ2.2.6.6-テトラメチルピペリジ ン、4-フェノキシ-2、2、6、6-テトラメチルピペリジン、 20 4-ベンジルオキシー2、2、6、6-テトラメチルピペリジン、 4- (フェニルカルバモイルオキシ) - 2. 2. 6. 6 - テトラメ チルピペリジン、ビス(2, 2, 6, 6-テトラメチルー4-ピペ リジル) オギザレート、ビス (2.2.6.6-テトラメチルー4 ーピペリジル)マロネート、ビス(2,2,6,6-テトラメチル 2.5 -4-ピペリジル)アジペート、ビス(2, 2, 6, 6ーテトラメ チルー4ーピペリジル) セバケート、ビス(1, 2, 2, 6, 6-ペンタメチル-4-ピペリジル) ヤバケート, ビス (2.2.6.1)6-テトラメチルー4-ピペリジル)テレフタレート、1,2-ビ

ス (2, 2, 6, 6-テトラメチルー4-ピベリジルオキシ) エタン、ピス (2, 2, 6, 6-テトラメチルー4-ピベリジル) ヘキサメチレンー1, 6-ジカルバメート、ピス (1-メチルー2, 2, 6, 6-テトラメチルー4-ピベリジル) ベンゼンー1, 3, 5-トリカルボキシレートなどの2, 2, 6, 6-テトラメチルピベリジン類)、又は高分子量のピベリジン誘導体重縮合物 (コハク酸ジメチルー1-(2-ヒドロキシエチル) -4-ヒドロキシー2, 2, 6, 6-テトラメチルピベリジン重縮合物など)などが例示できる。 熱安定剤は単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。

熱安定剤の添加量は、例えば、ポリアセタール樹脂100重量部 に対して0.01~5重量部、好ましくは0.01~2.5重量部、 さらに好ましくは0.1~2重量部(例えば、0.1~1.5重量 部) 程度である。

[充填剤]

15 本発明のポリアセタール樹脂組成物は、充填剤を含有していても よい。充填剤(補強剤又は強化剤)には、粉粒状充填剤、繊維状充 填剤、板状充填剤などが含まれる。粉粒状充填剤としては、例えば、 シリカ、石英粉末、ガラスビーズ、ガラス粉、リン酸カルシウム、 リン酸水素カルシウム、リン酸マグネシウム、リン酸アルミニウム などのリン酸塩、ケイ酸カルシウム、ケイ酸アルミニウム、カオリ ン、クレイ、タルクなどのケイ酸塩、アルミナ、酸化亜鉛、酸化マ グネシウム、酸化ジルコニウム、水酸化アルミニウム、炭酸カルシ ウム、炭酸マグネシウム、硫酸バリウム、チタン酸カリウム、二硫 化モリブデン、カーボンブラック、黒鉛、金属粉などが例示できる。 繊維状充填剤には、高融点有機繊維(例えば、ビニロン繊維、ポリ アクリロニトリル繊維、ポリアミド繊維、アラミド繊維など)、無機 繊維(ガラス繊維、アルミナ繊維、シリカ・アルミナ繊維、ジルコ ニア繊維、炭素繊維、金属繊維など)、ホイスカー(アルミナ、酸化 ベリリウム、炭化ホウ素、炭化ケイ素、窒化ホウ素、窒化ケイ素な

1.5

2.0

2.5

どのホイスカー)などが例示できる。板状充填剤には、マイカ、カ ラスフレーク、金属箔などが含まれる。

充填剤は単独で又は二種以上組み合わせて使用できる。充填剤の 使用量は、例えば、ポリアセタール樹脂100重量部に対して1~ 500重量部、好ましくは5~250重量部、さらに好ましくは1 0~100重量部程度の範囲から選択できる。

前記ドリップ防止剤、酸化防止剤、熱安定剤、充填剤は、それぞれ単独で用いてもよく二種以上組み合わせて使用してもよい。

なお、これらの添加剤(特に、酸化防止剤など)と、前配塩基性 窒素含有化合物とを組み合わせると、熱安定性や成形加工安定性を 大きく向上できるとともに、ホルムアルデヒドの生成を大きく抑制 でき、成形体の劣化を抑制できる。

[その他の添加剤]

難燃性樹脂組成物は、他の難燃剤を含んでいてもよい。他の難燃剤としては、例えば、ハロゲン含有難燃剤、硫黄含有難燃剤、ケイ素含有難燃剤、アルコール系難燃剤、無機系難燃剤 [金属酸化物、金属水酸化物、金属炭酸塩、ゼオライト、低融点ガラス(例えば、エア・ブラウン(株)製の「シープリー」 C 2 0 0 . Microfine など) など]、Intumerscent 系難燃剤 (例えば、Great Lakes Chemical 社製の「Creat Lakes NH-1511」,四国化成工業(株)製の「STI-300」など)などが例示できる。

ハロゲン含有難燃剤には、塩素、臭素、ヨウ素含有有機難燃剤が含まれる。例えば、ハロゲン化ジフェニルエーテル、エチレンビスハロゲン化フタルイミド、トリハロゲン化フタルイミノエチルボレート、ハロゲン化ポリカーボネート、ハロゲン化エボキシ化合物、ハロゲン化スチレン、ハロゲン化ポリフェニレンオキシド、ポリハロゲン化ベンジル(メタ)アクリレートなどが挙げられる。

硫黄含有難燃剤としては、硫酸エステル、硫酸メラミン、硫酸メ ラム、硫酸メレムの他に、有機スルホン酸、スルファミン酸、有機

20

2.5

スルファミン酸、及びそれらの塩、エステル、アミドなどが挙げられる。

ケイ素含有難燃剤には、(ポリ)オルガノシロキサンが含まれる。
(ポリ) オリガノシロキサンとしては、ジアルキルシロキサン (例
5 えば、ジメチルシロキサンなど)、アルキルアリールシロキサン (フェニルメチルシロキサンなど)、ジアリールシロキサンなどのモノオルガノシロキサン及びこれらの単独重合体 (例えば、ポリジメチルシロキサン、ポリフェニルメチルシロキサンなど)、又は共重合体などが含まれる。また、(ポリ) オルガノシロキサンとしては、分子末端や主鎖に、エポキシ基、水酸基、カルボキシル基、アミノ基、エーテル基などの置換基を有する変性(ポリ)オルガノシロキサン(例えば、変性シリコーンなど) なども使用できる。

アルコール系難燃剤としては、多価アルコール、オリゴマーの多価アルコール、エステル化された多価アルコール、置換されたアルコール、糖類(単糖類、多糖類など)、ビニルアルコールの単独又は共重合体(脂肪族カルボン酸ビニル(例えば酢酸ビニルなど)の単独又は共重合体の加水分解物など)などが挙げられる。

無機系難燃剤のうち、金属酸化物としては、例えば、酸化モリブデン、酸化タングステン、酸化チタン、酸化ジルコニウム、酸化スズ、酸化銅、酸化亜鉛、酸化アルミニウム、酸化マグネシウム、酸化マケス・五酸化アンチモン、四酸化アンチモン、五酸化アンチモン、アンチモン酸リーダなどが挙げられる。金属水酸化物としては、例えば、水酸化アルミニウム、水酸化マグネシウム、水酸化スズ、水酸化ジルコニウムなどが挙げられる。金属炭酸塩としては、炭酸カルシウム、炭酸マグネシウム、炭酸亜鉛などが挙げられる。特に、金属酸化物及び金属水酸化物は、赤リンの安定剤としても機能するため、少量添加でも有用である。

また、前記無機系難燃剤には、金属硫化物 (二硫化モリブデン、 二硫化タングステンなど)、金属スズ酸塩(例えば、スズ酸亜鉛など)、

1.5

金属ホウ酸塩 (例えば、ホウ酸ナトリウム、ホウ酸カルシウム (無水ホウ酸カルシウム及び含水ホウ酸カルシウム)、ホウ酸マグネシウム、ホウ酸バリウム、ホウ酸亜鉛 [無水ホウ酸亜鉛及び含水ホウ酸亜鉛 (例えば、U.S. Borax 社製の「Fire brake」 ZB、415又は500など)など]、ホウ酸マンガン、ホウ酸ストロンチウムなど)、ポリ酸塩 [モリブデン酸塩 (モリブデン酸アンモニウム、モリブデン酸アンモニウム、モリブデン酸カリウム、モリブデン酸カルシウム、モリブデン酸亜鉛など)、タングステン酸塩 (タングステン酸アンモニウム、タングステン酸カルシウム、タングステン酸亜鉛など)」。膨張性黒鉛なども含まれる。

これらの他の難燃剤は、一種又は二種以上組み合わせて使用できる。

他の難燃剤の含有量は、例えば、ポリアセタール樹脂100重量 部に対して、0.01重量部~70重量部程度、好ましくは0.1 ~50重量部程度の範囲から選択できる。

本発明の樹脂組成物には、必要に応じて、各種ポリマー [例えば、アクリル系樹脂(ポリメチルメタクリレートなどの C₁₋₁₀ アルキル (メタ) アクリレートの単独又は共重合体)、アイオノマー、ポリアルキレングリコール、ポリエステル樹脂、ポリオレフィン樹脂、シリコーン樹脂、アクリル系エラストマー、ウレタン系エラストマーなど]を添加してもよい。

さらに、樹脂組成物には、着色剤(染料、無機又は有機顔料)、耐くく、労を剤、熱安定剤、離型剤、核剤、帯電防止剤、界面活性剤、導電剤、摺動剤 [例えば、シリコンオイル、シリコン樹脂、フッ素樹脂、ポリオレフィン樹脂、ボリ(C2-4 アルキレングリコール)など]、蛍光増白剤、ホスフィン類からリン酸誘導体が生成するのを抑制するための抑制剤 [例えば、不飽和結合含有化合物(例えば、特開平5-208804号公報及び特開平11-35667号公報記載のクロトンアルデヒド、イタコン酸、無水イタコン酸、イタコ

-10

15

2.5

ンアニル酸、エチレンビスイタコンイミド、無水マレイン酸、フェニルマレイミド、2 ープテンー1,4 ージオールなど)など]、耐衝 繁性改良剤(例えば、ポリウレタン、ゴム状コアポリマーとガラス 状シェルポリマーとで構成されたコアシェルポリマー、微粒子状シ リコンエラストマー、オレフィン系エラストマーなど)などを添加 してもよい。なお、前記ホスフィン類は、前記リン含有化合物の項 で記載ホスフィン、ホスフィンオキシド、次亜リン酸(ホスフィン 酸)、ホスフィン酸塩、加水分解により、リン化水素及びその酸化誘 導体が生成し得る赤リン、前記酸化防止剤の項で記載したホスフィン化合物、及びこれらの誘導体を総称する。

特に、熱安定剤を使用すると、ポリアセタールの熱安定性を向上できる。このような熱安定剤としては、アルカリ又はアルカリ土類金属含有化合物 [特に、有機カルボン酸金属塩(酢酸カルシウム、クエン酸カルシウム、ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウムなど)、金属酸化物(酸化マグネシウム、酸化カルシウムなど)、金属放酸塩など]、ケイ酸塩(例えば、ケイ酸マグネシウム、ケイ酸アルミニウムなど)、ゼオライト、ハイドロタルサイトなどが挙げられる。

20 中でも、アルカリ又はアルカリ土類金属含有化合物(特にマグネシウム化合物やカルシウム化合物などのアルカリ土類金属含有化合物)、ゼオライト、ハイドロタルサイトなどが好ましい。

前記ゼオライトとしては、特に制限されないが、日型以外のゼオライト、例えば、特開平7-62142号公報に記載されているゼオライト [最小単位セルがアルカリ及び/又はアルカリ土類金属の結晶性アルミノケイ酸塩であるゼオライト (A型、X型、Y型、L型及び2SM型ゼオライト、モルデン沸石型ゼオライト;チャバザイト、モルデン沸石、ホージャサイトなどの天然ゼオライトなど)など]などが使用できる。

なお、A型ゼオライトは、「ゼオラムA -3」、「ゼオラムA -4」 「ゼオラムA -5」などとして、また、X型ゼオライトは、「ゼオラムF -9」、Y型ゼオライトは、「HSZ -320NAA」などとして東ソー(株)から入手可能である。

また、ハイドロタルサイトとしては、特開昭60-1241号公 報及び特開平9-59475号公報などに記載されているハイドロ タルサイト類、例えば、下記式で表されるハイドロタルサイト化合 物などが使用できる。

 $[\,M^{\,2+}_{\,\,1-x}M^{\,3+}_{\,\,\,x}\,\,(\,O\,H\,)_{\,\,2}]^{\,\,\,x+}\,\,[\,A^{\,n-}_{\,\,\,x/n}\cdot\,m\,H_{\,2}O\,]^{\,\,\,x-}$

(式中、 M^{2+} は Mg^{2+} 、 Mn^{2+} 、 Fe^{2+} 、 Co^{2+} などの二価金属イオンを示し、 M^{3+} は $A1^{3+}$ 、 Fe^{3+} 、 Cr^{3+} などの三価金属イオンを示す。 A^{n-} は CO_3^{2-} 、 OH^- 、 HPO_4^{2-} 、 SO_4^{2-} などの n 価 (特に 1 価又は 2 価) のアニオンを示す。x は、0 < x < 0 < x < 0 < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x < x

15 なお、ハイドロタルサイトは、「DHA-4A」、「DHA-4A-2」、「アルカマイザー」などとして協和化学工業(株)から入手可能である。

このような熱安定剤の使用量は、例えば、ポリアセタール樹脂1 00重量部に対して0.01~20重量部、好ましくは0.1~1 20 5重量部(例えば、1~10重量部)程度である。

[製造方法]

本発明のポリアセタール樹脂組成物は、粉粒状混合物や溶融混合物であってもよく、ポリアセタール樹脂、リン含有化合物、芳香族化合物及び塩基性窒素含有化合物と、必要により他の添加剤とを慣用の方法で混合することにより調製できる。例えば、(1)各成分を混合して、一軸又は二軸の押出機により混練して押出してベレットを調製した後、成形する方法、(2)一旦組成の異なるベレット(マスターバッチ)を調製し、そのベレットを所定量混合(希釈)して成形に供し、所定の組成の成形品を得る方法、(3)ポリアセタール

15

樹脂のベレットに難燃剤を散布などにより付着させた後、成形し、 所定の組成の成形品を得る方法などが採用できる。前記マスターバ ッチの調製においては、ポリアセタール樹脂、リン含有化合物、芳 香族化合物及び塩基性窒素含有化合物から選択された少なくとも二 種の成分で構成されたマスターバッチ(特に少なくとも樹脂成分を 含むマスターバッチ)を調製し、ポリアセタール樹脂と溶融混合す ることにより樹脂組成物を調製してもよい。

また、成形品に用いられる組成物の調製において、基体であるポリアセタール樹脂の粉粒体(例えば、ポリアセタール樹脂の一部又は全部を粉砕した粉粒体)と他の成分(難燃剤、塩基性窒素含有成分など)を混合して溶融混練すると、添加物の分散を向上させるのに有利である。

本発明の樹脂組成物は、難燃性又は自己消化性のみならず安定性 が高く、ドリッピング及びグローイングも有効に防止でき、ポリア セタール樹脂の酸化又は熱分解などによるホルムアルデヒドの生成 を抑制することもできる。そのため、本発明の樹脂組成物は、慣用 の成形方法、例えば、射出成形、押出成形、圧縮成形、プロー成形、 真空成形、発泡成形、回転成形、ガスインジェクションモールディ ングなどの方法で、種々の成形体を成形するのに有用である。

20 本発明の成形体は、難燃性が要求される種々の用途、例えば、自 動車分野や電気・電子分野の機構部品(能動部品や受動部品や電線・ ケーブル部材など)、建材・配管分野、日用品(生活)分野の部品・ 部材として好適に使用される。本発明の成形体は、通常、電気・電 子部品、機械機構部品、自動車部品などに利用できる。

25 より具体的には、自動車分野の機構部品としては、ノブ、レバー などの自動車部品、インナーハンドル、フューエルトランクオープ ナー、シートベルトバックル、アシストラップ、各種スイッチ、ノブ、レバー、クリップ、スピーカーグリルなどの内装部品、メーター、コネクター、ソケット、センサーなどの電気系統部品、オーデ

ィオ機器やカーナビゲーション機器などの車載電気・電子部品、ウインドウレギュレーターのキャリアープレートに代表される金属と接触する部品、ドアロックアクチェーター部品、ミラー部品、ワイパーモーターシステム部品、燃料系統の部品などが例示できる。

- 電気・電子分野の機構部品としては、ポリアセタール樹脂成形品 で構成される機器の部品又は部材「例えば、カセットテープレコー ダなどのオーディオ機器、VTR (ビデオテープレコーダー)、8 m mビデオ、ビデオカメラなどのビデオ機器、又はコピー機、ファク シミリ、ワードプロヤサー、コンピューターなどのOA (オフィス オートメーション)機器、更にはモーター、発条などの駆動力で作 1.0 動する玩具、電話機、コンピュータなどに付属するキーボードなど] などが例示できる。具体的には、シャーシ (基盤)、ギヤー、レバー、 カム、プーリー、軸受けなどが挙げられる。さらに、少なくとも一 部がポリアセタール樹脂成形品で構成された光及び磁気メディア部 15 品(例えば、金属蓮聴型磁気テープカセット、磁気ディスグカート リッジ、光磁気ディスクカートリッジなど)、更に詳しくは、音楽用 メタルテープカヤット、デジタルオーディオテープカヤット、8m mビデオテープカセット、フロッピーディスクカートリッジ、ミニ ディスクカートリッジなどにも適用可能である。
- 20 さらに、本発明のポリアセタール樹脂成形品は、照明器具、建具、配管、コックなどの建材・配管部品、スプレーノズル、スプレー容器、エアゾール容器、一般的な容器などの広範な生活関係部品に好適に使用される。

25 産業上の利用可能性

本発明では、リン含有化合物及び特定の芳香族化合物で構成された難燃剤と、塩基性窒素含有化合物とを組み合わせるので、ポリアセタール樹脂に対して高い難燃性及び安定性を付与できる。また、樹脂本来の特件を掲なうことなく、少量の添加でポリアセタール樹

脂を高度に難燃化及び安定化できる。さらに、添加剤の添加により、 熱安定性 (又は成形加工時の溶融安定性) をさらに改善することも できる。

5 実施例

以下に、実施例に基づいて本発明をより詳細に説明するが、本発明はこれらの実施例により限定されるものではない。

実施例1~65及び比較例1~42

(樹脂組成物の調製)

10 ポリアセタール樹脂に、下記成分を表に示す割合で混合し、ラポ プラストミル(東洋精機(株)製)を用いて190℃で5分間混練 し樹脂組成物を得た。この樹脂組成物を圧縮成形し、燃焼試験用の 成形品(130×13×3mm)を作製し、燃焼性を評価した。

(燃焼性評価)

20

15 燃焼試験用の成形品をスタンドにクランプで水平に固定し、成形品の未固定側の端部(自由端部)の下から10秒間接炎して離した。炎を離してから燃焼が終わるまでの時間を測定し、下記の指標で難燃性を評価した。

A:燃焼時間が10秒未満の自消性成形品

B: 燃焼時間が10秒以上の自消性成形品

C: クラシプ保持部まで燃焼した非自消性成形品

また、燃焼性評価時に樹脂の滴下 (ドリッピング) を観察し、滴 下の有無を評価した。

さらに、燃焼評価時にグローイングを観察し、下記の指標でグロ 25 ーイングを評価した。

A:グローイング時間が10秒未満の自消性成形品

B: グローイング時間が 1 0 秒以上の自消性成形品

C:クランプ保持部まで燃焼し、グローイング時間が観察されない非自消性成型品

(熱安定性評価):実施例54~65及び比較例41~42

燃焼試験用の成形品と同様の試験成形品を、ギヤーオーブン中(1 20℃)で7日間熱処理し、成形品表面のクラックの有無を目視で 観察し、下記の指標で熱安定性を評価した。

〇:クラックなし

×: クラックあり

実施例66~78及び比較例43

(樹脂組成物の調製)

ポリアセタール樹脂に、各成分を表10に示す割合で混合し、ベント付きの直径30mmの2 精押出機を用いて、混合物を窒素雰囲気下でフィードし、シリンダー温度190℃で溶融混合してペレットを得た。この樹脂組成物を射出成形し、試験用の成形品を作製し、燃焼性、熱安定性及び耐トラッキング性を評価した。

(燃焼性試験)

15 UL94に準拠して、試験片の厚み1.6mmで燃焼性を評価した。

(執安定性評価)

試験成形品(130×13×1.6mm)を、ギヤーオーブン中 (120℃)で7日間熱処理し、成形品表面のクラックの有無を目 視で観察し、下記の指標で熱安定性を評価した。

○: クラックなし

×:クラックあり

2.5

(耐トラッキング性評価)

試験成形品 (70×50×3mm) を用い、IEC Publication 112 規格に準拠して、相対トラッキング指数 (CTI) を測定した。

実施例及び比較例では下記のポリアセタール樹脂、難燃剤などを 使用した。

[ポリアセタール樹脂A]

ポリプラスチックス (株) 製)

A-2:ポリアセタールコポリマー (ジュラコンM90、ポリブラスチックス (株) 製)

A-3:ポリアセタールホモボリマー (デルリン500P、米国デュボン(株) 製)

A-4:ポリアセタールコポリマー(ジュラコンGM20:ガラス繊維20%充填材、ポリプラスチックス(株)製)

A-5:ポリアセタールコポリマー (ジュラコンGB25:ガラスピーズ25%充填材、ポリプラスチックス (株) 製)

10 [リン含有化合物]

15

B-1:赤リン(ノーバエクセル140、燐化学工業(株)製)

B-2:赤リン(ノーバエクセルF5、燐化学工業(株)製)

B-3:ベント付き2軸押出機を用いて、赤リン(B-1)と低密度ポリエチレンから調製した赤リン/低密度ポリエチレン=50/50(重量比)の赤リンマスターバッチ

B-4: ベント付き2 軸押出機を用いて、赤リン(B-1) とポリアセタール樹脂(A-1) から調製した(B-1) / (A-1) = 30/70 (重量比) の赤リンマスターバッチ

B-5: 攪拌機付きフラスコを用いて、赤リン (B-1) とノボ 20 ラック樹脂 (C-1) から調製した (B-1) / (C-1) = 50 / 50 (重量比) の赤リンマスターバッチ

B-6:ベント付き2軸押出機を用いて、赤リン(B-1)とナイロン6-66-610から調製した赤リン/ナイロン6-66-610=50/50(重量比)の赤リンマスターバッチ

25 B-7:ベント付き2軸押出機を用いて、赤リン(B-1)とボ リウレタン(ミラクトランP485、日本ミラクトラン(株)製) から調製した、赤リン/ボリウレタン=50/50(重量比)の赤 リンマスターバッチ

B-8:ポリリン酸アンモニウム(テラージュC60、チッソ(株)

製)

B-9:リン酸グアニジン

B-10:縮合リン酸エステル (PX200、大八化学工業(株) 製)

- B-11:ジメラミン ベンタエリスリトールビスホスフェート B-12:ポリリン酸アンモニウム (テラージュC80、チッソ (株) 製)
 - B-13:2-カルボキシエチルメチルホスフィン酸のアルミニ ウム塩
- 10 2 カルボキシエチルメチルホスフィン酸を溶解した水溶液に2 /3倍モルの水酸化アルミニウムを加え、80~90℃で48時間 反応させて翻製した。
 - B-14:メチルホスホン酸のカルシウム塩

メチルホスホン酸を溶解した水溶液に1倍モルの水酸化カルシウムを加え、80~90℃で10時間反応させて闘製した。

- 15 ムを加え、80~90℃で10時間反応させて調製した。
 B-15:ポリリン酸アンモニウム(テラージュC70、チッソ
 - (株) 製)
 - B-16:ポリリン酸アンモニウム(Hostaflam AP462、ヘキスト (株) 製)
- 20 B-17:ポリリン酸アンモニウム(スミセーフP、住友化学(株) 製)

[芳香族化合物 C]

- C-1: ノボラック樹脂(タマノル759、荒川化学工業(株) 製)
- 25 C-2:フェノールアラルキル樹脂(ミレックスXL-LL、三 井化学(株) 製)
 - C-3:ポリビニルフェノール (マルカリンカーS1P、丸善石油化学(株) 製)
 - C-4:4.4'-ジアミノジフェニルメタン

C-5:2-アミノフェノール

C-6: ビスフェノールA

C-7:4,4'-ピスフェノール

C-8:1, 3, 5-

5 プロピル]ベンゼン(トリスTC、三井化学(株)製)

C = 9:2, 6 - ナフタレンジオール エチレンオキサイド <math>2 モル付加体

10 C-11:フェノールメラミンノボラック樹脂[ノボラック樹脂 (C-1)/N-モノメチロールメラミン=100/40(重量部)、水1000重量部、シュウ酸0.3重量部より調製したフェノール・メラミン・ホルムアルデヒド縮合体。メラミン変性ノボラック樹脂]

C-12:アニリン樹脂[アニリン/ホルムアルデヒド=1/0. 15 75 (チル比)より調製したアニリンホルムアルデヒド縮合体]

C-13:ビスフェノールA型エポキシ樹脂(エピコート100 4K、油化シェルエポキシ(株) 劇)

C-14:ポリ2, 6-ジメチルフェニレンオキサイド (ゼネラルサイエンスコーポレーション (株) 製)

20 C-15:ビスフェノールA型ボリカーボネート樹脂(分級粉体: 平均粒子径30μm)

C-16:ポリ(1.4-キシリレン) エーテル

C-17:ハイオルソノボラック樹脂(スミライトレジンHPN-X、住友デュレズ(株) 製)

25 C-18:ダイマーレスノボラック樹脂(スミライトレジンPR 53647、住友デュレズ(株)製)

C-19:ノボラック樹脂(スミライトレジンPR53195、 住友デュレズ(株)製)

[窒素含有化合物]

D-1:メラミン

D-2:メラミン樹脂

メラミン1モルとホルムアルデヒド1.2モルから調製

したメラミンホルムアルデヒド樹脂

5 D-3:メレム[日産化学工業(株)製]

D-4: メラミンシアヌレート[MC610、日産化学工業(株) 製]

D-5:アセトグアナミン

D-6:CTUグアナミン [ˈ味の素ファインテクノ(株) 製]

10 D-7:シアノグアニジン

D-8:ヒダントイン

D-9:アラントイン[川研ファインケミカル(株)製]

D-10:アラントインジヒドロキシアルミニウム[ALDA、川研ファインケミカル (株) 製]

15 D-11:ホルム窒素2モル粉[三井化学(株)製]

D-12:エチレン尿素

D-13:アセチレン尿素

D-14:ピウレア

D-15:アジピン酸ジヒドラジド[大塚化学(株)製]

20 D-16: イソフタル酸ジヒドラジド [大塚化学(株)製]

D-17:ポリアクリル酸ヒドラジド[APA、大塚化学(株)製]

D-18:ベンゾトリアゾール

D-19: フタルイミド

D-20: +102-6-66-610

25 D-21:トルエン2, 4-ジイソシアネートと4, 4'-ジア

ミノジフェニルメタンから調製したポリ尿素

D-22:トルエン2,4-ジイソシアネートとエチレンジアミンから調製したポリ尿素

D-23:4,4'-ジフェニルメタンジイソシアネートとエチ

78

レングリコールから調製したポリウレタン

D-24:アジポグアナミン

D-25:(D-6)を200℃で1時間窒素雰囲気下で加熱処理 したもの

「酸化防止剤」

E-1:トリエチレングリコールビス[3-(t-ブチル-5-メ チル-4-ヒドロキシフェニル) プロピオネート][イルガノックス 245、チバガイギー(株) 製]

[熱安定剤]

10 F-1:ピス(2, 2, 6, 6-テトラメチル-4-ピペリジル) セパケート[サノールLS-770、三共(株)製]

F-2:ゼオライト3A(ゼオラムA-3, 東ソー(株)製)

F-3: ゼオライト4A(ゼオラムA-4, 東ソー(株) 製)

F-4: ゼオライト5A(ゼオラムA-5, 東ソー(株)製)

F-5:ゼオライト13X(ゼオラムF-9,東ソー(株)製) F-6:Y型ゼオライト(HSZ-320NAA,東ソー(株)

製)

25

F-7:ハイドロタルサイト (DHA-4A, 協和化学工業 (株) 製)

20 F-8:ハイドロタルサイト (DHA-4A-2, 協和化学工業 (株) 製)

F-9:ハイドロタルサイト(アルカマイザー,協和化学工業(株) 製)

F-10:水酸化マグネシウム

F-11:酸化マグネシウム

F-12:12-ヒドロキシステアリン酸カルシウム

「ドリッピング防止剤]

G-1:ポリテトラフルオロエチレン

[その他の添加剤]

79

H-1:ホウ酸亜鉛 (Fire brake ZB、USボラックス (株) 製)

H-2:酸化チタン

H-3:酸化銅(II)

H-4:ポリウレタン(ミラクトランE375M、日本ミラクト

5 ラン(株)製)

H-5:コアシェルポリマー(スタフィロイド、武田薬品工業(株)

製)

結果を表に示す。

		14	A-2	001	B2	9	C-5	13	그	7	긒	0.5	ı		i		Ą	無	4
		13	A-2	100	8-2	9	C-4	23	그	2	<u>-</u>	0. 5	ı		ı		A	無	A
		13	A-1	100	<u></u>	13	C-3	13	Ξ	1	1		ı		ı		Ą	#	Ą
		=	1-A	001	<u>B</u> -	13	C-2	13	그	1	1		ı		1		A	無	A
		10	A-1	001	B-7	30	<u>-</u> -	12	D-1	∞	1		1		_		Ą	当	Y
		6	A-1	001	9-g	30	C-1	15	D-1	∞	1		1		ı		A	無	Y
	実施例	8	A-1	100	8-5	97	1		P-I	7	1		1		ı		A	無	A
	実	2	V-1	99	₽-₩	09		81	1-1	10	ı		1		1		Ą	巣	A
		9	V-1	99	æ-3	30	<u>-1</u>	12	근	∞	1		ı		_		Ą	無	A
'		വ	1-Y	<u>e</u>	B-2	9	<u></u>	20	Ξ	2	1		ı		-		Ą	熊	Y
		4	I-Y	001	<u>-</u> E	23	7	1	그	13	1		ı		ı		A	熊	A
		3	A-1	8	표	13	1-5	13	그	7	ı		ı		1		Ą	熊	A
		2	A-1	8	<u>-</u>	13	<u>-</u>	13	그	2	1		ı		ı		¥	無	A
		1	A-1	100	B-1	9	C-1	13	그	2	ı		ı		ı		4	熊	V
			#* U7セケ-A樹脂 A	(重量部)	小含有化合物 B	(重量部)	芳香族化合物 C	(重量部)	窒素含有化合物 D	(重量部)	酸化防止剤 E	(重量部)	熱安定剤 F	(重喜歌)	ドリッピング 防止剤 G	(重重銀)	燃焼性	F 1.7E" >15	1, 0-471

#

					実加	実施例				
	12	91	17	18	19	20	12	22	23	24
# 1/Pt9-1/树脂 A	A-2	A-2	A-2	2-Y	2-Y	1-V	1-Y	A-1	1-A	1-Y
(重量部)	100	100	100	100	001	001	100	100	100	100
小含有化合物 B	B-1	B-1	B-1	B-1	B-1	B-1	B-1	B-1	B-1	B-1
(重量部)	13	13	13	13	13	13	13	13	53	13
芳香族化合物 (9-J	L-7	8-0	6-0	C-10	C-11	C-12	C-13	C-14	C-15
(重量部)	-23	13	13	13	13	13	13	13	13	13
窒素含有化合物 D	Ī	J-1	1-0	1-0	1-0	D-1	1-0	1-0	<u>P-1</u>	D-5
(重量助)	7	7	2 .	7	2	2	2	7	1	13
酸化防止劑 B	E-1	E-1	B-1	E-1	E-1	1	ı	ı	ı	ı
(重量部)	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5					
熱安定剤 F	1	-	1-1	F-1	I-1	-	1	1	1	1
(重量報)			0.5	0.5	0.5					
ドリセ"が防止剤6	l-J	l-9	ı	ı	1	1	1	ı	ı	ı
(重量部)	0.7	0.7								
燃焼性	A	Ą	Ą	¥	¥	A	Ą	A	A	B
F 1922 25	無	無	選	#	無	無	無	無	兼	兼
1.0-1.75	V	Ą	A	V	Ą	A	A	Ą	A	A

_	_			_		_			_	_		_			-	_	_	_
	01	A-1	100	B-7	30	-		1		ı		ı		1		S	有	၁
	6	A-1	100	9-g	30	ı		ı		1		ŀ		[၁	中	၁
	8	A-1	100	B-4	09	ı		ı		ı		1		1		၁	有	С
	7	A-1	100	B-3	30	1		ı		ı		ı		1		ပ	重	၁
比較例	9	A-1	001	B-2	9	ı		ı		ı		ı		1		U	悔	၁
比集	5	1-V	100	B-1	==	1		<u>-</u>	7	1		ı		1		ပ	乍	၁
	4	1-V	100	ı		ı		D-1	7	ı		-		1		ပ	価	ပ
	8	1-V	001	. 1		C-1	13	ı		1		ı		1		ပ	仲	ပ
	2	1-V	100	B-1	13	1		1		1		ı		1		ပ	有	ပ
	1	A-1	100	ı		ı		1		1		ı		-		ပ	有	ပ
		# 1719 - 1V樹脂 A	(重喜船)	小含有化合物 B	(重量部)	芳香族化合物 C	(重量級)	窒素含有化合物 D	(重量部)	酸化防止剤 B	(重量部)	熱安定剤 F	(重喜蝦)	ドルピンが防止剤の	(重量部)	燃炼性	F 17. 2.7	1, 0-1,11

_	_	-		_			_	_		_	_		_		_			
	38	<u>+</u>	001	B-1	-13	C-1	23	D-15	7	ı		_		ı		¥	黨	¥
	37	A-1	100	교	13	7	13	D-14	2	ı		ı		1		V	無	A
	36	A-1	100	B-1	13	<u>ا-</u>	13	D-13	13	ı		-	-	ı		¥	無	A
	35	A-1	100	B-1	13	C-1	23	D-12	7	ı		-		ı		¥	#	A
	34	A-1	100	<u></u>	13	<u>-1</u>	13	D-11	7	ı		_		ı		V	無	A
	33	A-1	100	B-1	13	<u>-1</u>	23	D-10	-	ı		1		ı		V	無	Ą
実施例	32	A-1	100	B-1	13	C-1	13	6-Q	7	1		I.		1		Y	無	Ą
丰	31	A-1	100	B-1	13	C-1	13	D-8	1	1		ı		1		A	無	A
	30	V-1	100	B-1	13	C-1	13	D-7	7	1		ı		ı		Y	無	Ą
	67	A-1	100	<u>B-1</u>	13	<u>-</u>	13	9-Q	7	ı		ı		. 1		A	祟	Ą
	82	A-1	100	B-1	13	<u>-1</u>	23	D-5	7	1		ı		ı		Y	熊	A
	2.2	A-1	100	<u></u>	13	그	13	D-4	13	1		ı		1		Y	無	A
	97	A-1	100	교	13	근	13	D-3	13	I,		ı		ı		٧	熊	¥
	52	A-1	100	<u>B-1</u>	13	<u>-</u> -	13	D-2	13	1		ı		-		A	祟	A
		ポリアセケ-ル樹脂 A	(重量部)	小含有化合物 B	(重量部)	芳香族化合物 0	(重量部)	窒素含有化合物 D	(重量部)	酸化防止剤 B	(重量部)	熱安定剤 F	(重量部)	ドリル。沙、防止剤6	(重量部)	燃焼性	F 1175 15	1,0-17

未4

١	-				_				Γ		_		_		_			_	_
		46	I-V	100	B-1	13	C-1	13	D-23	13	1		1		1		¥	熊	A
		45	V−1	100	B-1	13	C-1	13	D-22	13	ı		1		1		V	黨	A
		44	A-1	100	B-1	13	<u>-</u> -	13	D-21	13	ı		ı		-		A	無	¥
	実施例	43	1-Y	001	B-1	13	l-J	13	D-20	13	ı		1		1		V	無	<
	実	42	1-V	100	B-1	13	C-2	13	D-19	13	ı		ı		1		В	無	-
		41	i-V	100	B-1	13	C-2	13	D-18	13	ı		1		1		V	無	4
		40	1-V	100	B-1	13	C-I	13	D-17	7	1		1		1		¥	無	-
		39	V-1	100	B-1	13	C-1	13	D-16	7	ı		1		1		V	無	4
	*		A 問樹小也們本	(重量部)	小含有化合物 B	(重重部)	芳香族化合物 C	(重量部)	窒素含有化合物 D	(重量部)	酸化防止剤 E	(重量部)	熱安定剤 F	(重量部)	ドリッセ・ング 防止剤 G	(重量部)	燃焼性	F 19.E 25	1,0-1,1

				i			Lt. #st ftpl						l		
19 13	-	2	2	4		~	10 T	0.0	16	66	20	100	36	36	2.6
61	4	<u>.</u>	2	2	-	0.7	6	07	17	77	3	*,7	6.7	07	17
A-1 A-1 A	×	- -	4-1	Ī.	4-1	A-1	A-1	A-1	A-1	Ŧ	A-1	A-1	A-1	A-1	A-1
00 100 10	=	8	<u> </u>	8	8	001	00 1	100	001	100	90	001	001	100	20
	Ľ		ı	ı	-	Г	ı	ı	1	ı	ı	1	ı	1	ı
I-0 I-0	Ţ		Z	7	7	-5	<u>-</u>	<u>-</u> J	<u>-</u> 5	7	3	<u>-</u>	<u>-</u> .	<u>-</u> J	-5
13 13 13	- 13		13	13		13	23	13	13	13	13	23	13	13	13
D-3 D-4 D-5	D-5		7	<u>~</u>	£	P-1-0	Ξ	D-12	D-15	P-18	P-19	D-20	D-21	D-22	D-23
13 13 7	2		2	1	2	1	-	~	7	2	53	2	13	13	13
1	1		1	ı	1.	,	,	1	ı	ı	ı	1	1	ı	ı
	1		ı	ı	ı	ı	ı	ı	1	ı	ı	ı	1	1	1
	-		ı	ı	ı	ı	ı	1	1	ı	ı	ı	ı	ı	ı
၁ ၁ ၁	၁	$\overline{}$	ပ	ပ	ပ	၁	ပ	ပ	ပ	ပ	ပ	ပ	ပ	ပ	ပ
有有有有	有		有	有	有	卓	有	年	单	卓	卓	种	年	有	車
ပ ပ	ပ		ပ	ပ	ပ	ပ	ပ	ပ	ပ	၁	C	0	2	၁	ပ

_					_	_												
	36	A-5	100	ı		<u>-</u> 1	0.	드	9	1		ı		ı		ပ	有	C
	35	A-4	001	1		C-1	10	<u>-</u> -	9	1		1		ı		ပ	有	C
	34	A-3	8	1		-1-5	13	<u>P-1</u>	2	1		1		ı		С	有	C
	33	A-5	100	B-1	91	ı		그	9	ı		(1		ပ	单	ر
比較例	32	A-4	100	<u></u>	2	ı		ī	9	ı		ı		ı		ပ	单	ن
	31	A-3	100	교	13	١		ᠴ	1	ı		ī	9	ı		ပ	争	ر
	30.	A-5	100	ı		ı		ı		ı		ī		1		ပ	争	ن
	58	A-4	100	ı		ı		1		1		ī		ı		ပ	争	ن
	28	A-3	001	ı		ı		ı		ı		1		ı		ပ	毎	C
	15	A-5	100	B-1	9	C-1	10	<u></u>	9	1	,	ı		ı		V	漸	٧
	09	A-4	100	B-1	01	C-1	01	Ţ	9	1		ı		ı		A	熊	A
実施例	49	A-3	001	<u>B</u> -1	13	C-3	13	Ξ	7	ı		ı		1		A	澌	Ą
	48	A-3	100	<u></u>	13	C-2	13	<u>_</u>	2	ı		ı		.1	ľ	A	無	4
	43	A-3	001	B-1	13	C-1	13	D-1	7	-		ı		I		¥	熊	4
		な リアセケ - ル樹脂 A	(重喜銀)	い含有化合物 B	(重量部)	芳香族化合物 C	(重量部)	窒素含有化合物 D	(重量部)	酸化防止剤 E	(重喜歌)	熱安定剤 阝	(重量部)	下小, 沙, 防止剤6	(重量部)	燃焼性	F 19-E 29	h" n-47h"

*

	_	_	_		т-		T -		_		7-		_		_		_		_
		40	A-1	100	9-9	30			_	10	1		1		-		В	巣	В
	比較例	33	A-1	100	B-8	30			Ä	01	1		1		1		В	兼	В
	比較	38	A-1	100	B-9	30	1		ì				1		-		В	熊	В
0		37	A-1	100	B-8	30	1		ı		1		1		1		В	無	В
ά o	実施例	23	A-1	100	B-9	30	<u>-</u>	12	Ξ.	2	1		ı			*	Ą	兼	Ą
	実	25	A-1	100	B-8	30	7	15	I	01			1		ı		Ą	熊	A
			ポリアセタ-ル樹脂 A	(重量部)	い含有化合物 B	(重量部)	芳香族化合物 C	(重量部)	窒素含有化合物 D	(重量部)	酸化防止剤 E	(重量部)	熱安定剤 F	(重量部)	ドリッピング 防止剤 G	(重書部)	燃焼性	F 17. 2.7	7.0-425

	_	_	_		_		_				_								_	_
	比較例	42	1-A	001	B-12	30	1		1		1		-		1		8	巣	В	×
	比車	41	A-1	100	B-1	13	ı		1		1		1		ı		O	車	ပ	×
		. 65	H-1	100	B-12	30	<u>-</u>	13	D-25	-	1		F-12	4	ı		A	無	A	0
		64	A-1	001	B-12	30	<u>-</u>	13	D-25	7	ı		F-1:	4	ı		∢	黨	٧	0
		63	4-1	100	B-17	30	C-19	12	D-25	-	ı		F-10	4	ı		~	巣	¥.	0
		29	F-	100	B-16	30	ر- 18	15	D-25	1	1		6-4	7	1		4	無	<	0
		19	Ŧ	001	B-15	99	C-12	12	D-25	1	ı		۲ <u>۲</u> ص	7	ı		4	継	٧	0
		60	, I-V	100	B-12	30	<u>-</u>	5	D-25	7	ı		F-7	1	ı		4	単	4	0
	(A)	59	¥-1	100	B-2 B-14	7 10	C-2	13	D-25	-	ı		F-6	7	1		¥	無	A	0
¥ æ	実施例	58	1-A	001	B-1 B-13	01 2	-J	13	D-25	7	ı		F-3	7	-		A	巣	V	0
		57	A-1	001	B-2 B-12	7 10	C-18	2	D-25	7			F-5	1	1		A	単	A	0
		26	A-1	100	B-1 B-11	10 3	C-18	13	P.	_			F-4	1	1		A	熊	¥	0
		55	A-1	100	B-1 B-10	10 3	C-12	13	9-Q	2	ı		F-3	7	1		Ą	巣	V	0
		54	4-I	100	교	13	91-0	13	D-24	7	1		F-2	4	1		A	熊	<	0
			* 17七9-14樹脂 A	(重量部)	小含有化合物 B	(重量部)	芳香族化合物 C	(重量部)	窒素含有化合物 D	(重喜歌)	酸化防止剤 E	(重量部)	熱安定剤 F	(重量部)	F.1% 沙。防止剤G	(重量部)	燃焼性	F 19.12 35	1.0-429	熱安定性

0

ŧ.	
	İ
	į

19																				
比較例	43	1-W	100	F-1	13	-		1		-		1		ı		1		IB 以下	×	009<
	28	4-1	100	B-1	23	C-19	13	D-25	~	-		F-8	1	1		H-5	7	V-0	0	>600
	11	A-1	001	B-1	13	C:-19	23	D-25	~	ı		F-7	2	ı		H-4	7	0- <u>k</u>	0	009<
	92	A-1	8	B-1	13	61-3	23	D-25	2	-		F-3	1	ı	1	H-3	-	0-A	0	009<
	75	A-1	001	B-1	13	C-18	13	D-25	1	1		F-3	1	ı		H-2	-	0-A	0	009<
	74	A-1	001	B-1	10	C-19	13	D-25	1	ı		F-3	2	ı		Ŧ	က	0- <u>V</u>	Ö.	009<
	73	1-V	100	B-4	99	61-0	22	D-25	2	ı		F-7	2	-		1		٦ ۲	0	009<
実施例	22	A-1	<u>0</u>	B-4	09	C-19	20	D-25	01	ı		F-3	10	-		1		0-A	0	009<
	11	A-1	001	B-1	13	61-0	13	D-25	2	1		F-12	4	1		1		0-Y	0	2009
	70	A-1	8	B-1	13	C-18	13	D-25	2	1		F-11	4	-		1		V-0	0	009<
	69	1-Y	100	B-1	22	C-17	13	D-25	1	1		F-10	4	ı		ı		۸-0	0	009<
	89	A-1	80	B-1	23	C-11	13	D-25	2	ı		F-7	7	ı		-		۸-0	0	>600
	29	4-2	001	B-2	0	C-2	==	9-0	1	B-1	0.5	F-3	1	G-1	0.7	ı		0-A	0	009<
	99	4-1	8	B-1	13	-J	13	딥	7	1		F-2	1	ı		ı		V-0	0	>600
		ボ リアセタ - ル樹脂 A	(康喜重)	小含有化合物 B	(重量部)	芳香族化合物 0	(重喜親)	窒素含有化合物 D	(重量部)	酸化防止剤 E	(重喜助)	熱安定剤 F	(重喜報)	ドリッピング防止剤G	(重量部)	その他の添加剤 H	(重喜報)	UL94 燃焼性(1.6mmt)	熱安定性	耐トッキング 性(V)

表より明らかなように、比較例に比べて、実施例の樹脂組成物は、 難燃性が高く、ドリッピング、グローイングも生じない。 熱安定剤 の添加により耐熱性の低下もなく、耐トラッキング性にも優れる。

請求の範囲

- 1. ポリアセタール樹脂と、難燃剤と、塩基性窒素含有化合物と を含む樹脂組成物であって、前記難燃剤が、リン含有化合物と、こ のリン含有化合物と協働して難燃化を促進する芳香族化合物とで構
- 5 のリン含有化合物と協働して難燃化を促進する芳香族化合物とで構成されているポリアセタール樹脂組成物。
 - 2. リン含有化合物が、赤リン、有機ホスホン酸塩、有機ホスフィン酸塩、(ポリ)リン酸塩及びリン酸エステルから選択された少なくとも一種である請求の範囲第1項記載のポリアセタール樹脂組成物。

10

2.5

- 3. リン含有化合物が、安定化赤リン、有機ホスホン酸金属塩、 有機ホスフィン酸金属塩、ポリリン酸アンモニウム及び縮合リン酸 エステルから選択された少なくとも一種である請求の範囲第1項記 載のポリアセタール樹脂組成物。
- 15 4. リン含有化合物が、安定化赤リンと熱可塑性樹脂とで構成されている請求の範囲第1項記載のポリアセタール樹脂組成物。
 - 5. 熱可塑性樹脂が、オレフィン系樹脂、ポリウレタン系樹脂及びポリアミド系樹脂から選択された少なくとも一種である請求の範囲第4項記載のポリアセタール樹脂組成物。
- 20 6. 芳香族化合物が、ホルムアルデビドに対して反応性の炭化水 素環を有する化合物又はその誘導体である請求の範囲第1項記載の ポリアセタール樹脂組成物。
 - 7. 芳香族化合物が、フェノール性ヒドロキシル基及びアミノ基 から選択された少なくとも一種を有する化合物又はその誘導体であ る諸求の範囲第1項記載のボリアセタール樹脂組成物。
 - 8. 芳香族化合物が、ヒドロキシル基及びアミノ基の少なくとも 一方を含有する芳香族環を有する樹脂、芳香族ナイロン樹脂、ポリ カーボネート樹脂、ポリアリレート樹脂、芳香族エポキシ樹脂及び 芳香族ポリエーテル樹脂から選択された少なくとも一種の芳香環含

2.5

有樹脂である請求の範囲第1項記載のポリアセタール樹脂組成物。

- 9. ヒドロキシル基及びアミノ基の少なくとも一方を含有する芳香族環を有する樹脂が、フェノールアラルキル樹脂、フェノールノポラック樹脂、芳香族ビニル樹脂、フェノールメラミンノボラック樹脂及びアニリン樹脂から選択された少なくとも一種である請求の
 - 10. リン含有化合物の割合が、芳香族化合物100重量部に対して1~500重量部である請求の範囲第1項記載のポリアセタール樹脂組成物。
- 10 11.リン含有化合物及び芳香族化合物の総量が、ポリアセター ル樹脂100重量部に対して1~100重量部である請求の範囲第 1項記載のポリアセタール樹脂組成物。

範囲第8項記載のポリアセタール樹脂組成物。

- 12. 塩基性窒素含有化合物が、尿素又はその誘導体、アミジン 誘導体、アミノトリアジン又はその誘導体、ピリミジン又はその誘 導体、ヒドラジン又はその誘導体、アミド系化合物、ウレタン系化 合物から選択された少なくとも一種である請求の範囲第1項記載の ポリアセタール樹脂組成物。
- 13. 窒素含有化合物の割合が、ポリアセタール樹脂100重量 部に対して0.01~80重量部である請求の範囲第1項記載のポ 20 リアセタール樹脂組成物。
 - 14.ポリアセタール樹脂と、粉粒状の安定化赤リンおよびポリリン酸アンモニウムから選択された少なくとも一種のリン含有化合物と、繰り返し単位中にペンゼン環又はピスフェノール単位を含む芳香環含有樹脂と、塩基性窒素含有化合物とを含む樹脂組成物であって、リン含有化合物の割合が、芳香環含有樹脂100重量部に対して10~400重量部であり、リン含有化合物及び芳香環含有樹脂の総量が、ポリアセタール樹脂100重量部であり、塩基性窒素含有化合物の割合が、ポリアセタール樹脂100重量部に対して0.05~50重量部である請求の範囲第

1 項記載のポリアセタール樹脂組成物。

物を製造する方法。

- 15. さらに、ドリッピング防止剤、酸化防止剤、熱安定剤、充 填剤、無機系離燃剤、リン酸誘導体の生成を抑制するための抑制剤 及び耐衝撃性改良剤から選択された少なくとも一種を含む請求の範 開第1項記載のポリアセタール樹脂組成物。
- 16. ポリアセタール樹脂、請求の範囲第1項記載の難燃剤、及 び塩基性窒素含有化合物を混合して難燃性ポリアセタール樹脂組成
- 17. ポリアセタール樹脂、リン含有化合物、芳香族化合物及び 塩基性窒素含有化合物から選択された少なくとも二種の成分で構成 されたマスターバッチと、ポリアセタール樹脂とを溶融混合する請 求の範囲第16項記載の製造方法。
 - 18. 請求の範囲第1項記載のポリアセタール樹脂組成物で形成 された成形体。
- 15 19.成形体が、電気・電子部品、機械機構部品又は自動車部品である請求の範囲第18項記載の成形体。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP00/04778

CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER C08L59/00, C08J5/00 CEZ, C08K3/32, C08K5/16, Int.Cl C08K5/49, C08L101/00 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl7 C08L59/00-59/04 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Jitsuyo Shinan Koho 1926-2000 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2000 Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2000 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-2000 Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. Category* JP, 9-324105, A (Asahi Chemical Industry Co., Ltd.), 1-8.10-19 16 December, 1997 (16.12.97), page 2, left column, lines 2 to 15; page 2, right column, lines 4 to 8; page 3, right column, lines 16 to 18; page 4, left column, lines 5 to 19 (Family: none) Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex. later document published after the international filing date or Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not priority date and not in conflict with the application but cited to considered to be of particular relevance understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be earlier document but published on or after the international filing considered novel or cannot be considered to involve an inventive "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is step when the document is taken alone cited to establish the publication date of another citation or other "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other combined with one or more other such documents, such means combination being obvious to a person skilled in the art "&" document member of the same patent family "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 30 October, 2000 (30.10.00) 07 November, 2000 (07.11.00) Name and mailing address of the ISA/ Authorized officer Japanese Patent Office Facsimile No. Telephone No.

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC)) Int. Cl ⁷ C08L59/00、C08J5/00 C C08K5/49、C08L101/00	EZ, C08K3/32, C08K5/16,									
D 御木も行っち八郎										
B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC)) Int. Cl ⁷ CO8L59/00-59/04										
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 日本国実用新家公報 1926-2000年 日本国公開実用新家公報 1971-2000年 日本国登場実用新家公報 1974-2000年 日本国登場実用新家公報 1996-2000年										
国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、	調査に使用した用語)									
C. 関連すると認められる文献										
引用文献の カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	ときは、その関連する箇所の表示 - 関連する 請求の範囲の番号									
X JP, 9-324105, A (旭化)										
16.12月.1997(16.1										
A - 第15行、第2頁右欄第4行-第8行、第3頁右欄第16行-第 18行、第4頁左欄第5行-第19行(ファミリーなし)										
□ C欄の続きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別紙を参照。									
* 引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの 「J 優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 「F」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に公表された文献 「丁」国第出願日以他僚先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は測論 の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規任又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献									
国際調査を完了した日 30.10.00	国際調査報告の発送日 07.11.00									
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915	特許庁審査官 (権限のある職員) 森川 聡 4 J 9 2 6 8									
東京都千代田区霞が関三丁目 4番3号	電話番号 03-3581-1101 内線 3456									